﴿ رُسَائِينَا النَّ مِنْ هِنَ الْمِهُ (الْوَرَ(اثِنْ

تأليف

عائدة وصفى عبد الهادى





تأليف

عائدة وصفى عبد الهادى

الطبعة الاولى

٢٠١١ ه/ ١٤٠٥ م

حقوق الطبع والنشر محفوظة للمؤلف

بسم الله الرهمن الرحيم

الاهسداء

إلى من كان لي عسونا في الحيساة ، إلى زوجي أهسدي هسذا الكتساب ..

المؤلف عائدة وصفى عبد الهادي

بسم الله الرحمن الرحيم

مقدمـــة

قال تعالى :

﴿ لَقَدُ خَلَقْنَا ٱلْإِنسَانَ فِي أَحْسَنِ تَقْوِيمٍ ﴾'' صدق الله العظيم

وبذلك يكون الانسان أحسن مخلوقات الله تقويما ، وهيأ الخالق للإنسان ما يكفل له البقاء والاستمرار إلى أن يرث الله الأرض ومن عليها . وقد أوجد الله سبحانه وتعالى في بني البشر صفات يتوارثها الأبناء عن الآباء والأجداد ، ولكن كيف تتنقل هذه الصفات الوراثية من جيل إلى آخر ؟

وللإجابة عن هذا السؤال لابد من التعرف على العلم الذي يمكنه الاجابة عن هذا السؤال وغيره من الأسئلة التي ترد في ذهن الانسان ، وعلم الوراثة هو الذي يجيب عن هذه الأسئلة كما أنه يعتبر من أهم فروع علم الاحياء ، ومن العلوم الحديثة التي لها أثر كبير في حياة الانسان .

ويتناول هذا الكتاب المبادئ الأساسية في علم الوراثة بما يمكن معه تحقيق الفائدة لطالب العلم في مختلف كليات ومعاهد العلوم ، فضلًا عن الفائدة التي يحققها كل راغب في العلم والمعوفة .

وفي نهاية الكتاب قائمة بأهم المصطلحات العلمية التي يسهل الرجوع إليها عند الحاجة .

⁽١) سورة التين : الَّذِية ؛

ويشتمل الكتاب على أربعة فصول :

الفصل الأول : الصفات المندلية وغير المندلية .

ويحتوي هذا الفصل على : تعريف علم الوراثة واختصاصاته ، والصفات التي تخضع لقانوني مندل والصفات غير المندلية ، كما يوضح أهمية الكروموسومات في نقل الصفات الوراثية .

الفصل الثاني : الوراثة الجزيئية .

ويتضمن هذا الفصل الشروط الواجب توافرها في المادة الوراثية . ويوضح التركيب الكيميائي للحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين والحامض النووي الرايبوزي .

ويبين هذا الفصل كيفية بناء البروتين والشيفرة الوراثية .

الفصل الثالث : الوراثة والجنس .

يشرح هذا الفصل الأنماط المختلفة التي تحدد الجنس مع ذكر بعض الأمثلة . ويبين أثر البيئة في تحديد الجنس ، كما يوضح هذا الفصل وراثة بعض الصفات وعلاقتها بالجنس .

الفصل الرابع: الوراثة في الانسان.

يحتوي هذا الفصل على الصفات الوراثية في الانسان ، وفصائل الدم في الانسان وتوارث هذه الفصائل .

وأرجو أن أكون قد وفقت بهذا الجهد المتواضع مستعينة بالله إلى ما سعيت في تحقيقه من فائدة لكل طالب علم عند إصدار هذا الكتاب .

والله ولي التوفيــق ،،

محتويات الكتـــاب

صفح	الموضـــوع ال
ī	ـ مقدمـــة
د	_ محتویات الکتاب
٣	فصل الأول: الصفات المندلية وغير المندلية
٦	تعريف علم الوراثة
٧	سراختصاصات علم الوراثة
٨	جريجور مندل وتجاربه
15	قانون مندل الأول
۱۸	قانون مندل الثاني
۲.	استخدام تجارب مندل لمعرفة صفة الآباء من الأبناء
*1	التلقيح الاختباري
**	الاحتمالات في الوراثة
44	الكروموسومات وأهميتها في نقل الصفات الوراثية
22	تجربة مورجــــان
22	تعليل تجربة مورجان بنظرية الكروموسومات
77	تفسير قانوني مندل بنظرية الكروموسومات
27	الصفات غير المندلية
٣٧	- انعدام السيادة
۲۸	··· السيادة غير التامـــة
٤٠	_ تراکم الجینات
٤١	وراثة لون الجلد في الانسان

73	الجينات القاتلة
27	وراثة الفراء الأصفر في الفتران
٤٤	انعدام تكون الكلوروفيل في بعض النباتات
٤٥	تعدد البدائل
20	وراثة الأجنحة في ذبابة الخل
٤٧	الارتباط والعبور والخرائط الوراثية للكروموسومات
٤٩	اكتشاف الجينات المرتبطة
70	العبــــور
٥٩	الخرائط الوراثيــة
71	الفصل الثاني: الوراثة الجزيئيــة
71	الشروط الواجب توافرها في المادة الوراثية
75	التركيب الكيميائي للأحماض النووية
77	قواعــــد بيورين
72	قواعمد بيركميدين
	تركيب الحامض النمووي الرايموزي منقوص
77	الأكسجين
	ربط بناء (DNA) بالشروط الواجب توافرها في
79	المادة الوراثية
٧.	الأدلة على أن (DNA) هو مادة الوراثة
٧٥	تضاعف جزيء (DNA)
٧٨	الحامض النووي الرايبوزي (RNA)

	الأدلة على دور (RNA) كمادة وراثيــة في حــالات	
٧٨	خاصـــة	
٧٩	عمل الجينات	
۸۰	الجينات والأنزيمـــات	
٨٢	بناء البروتين والشيفرة الوراثية	
Α٧	الطفرة الجينيــة	
٩.	الوراثة والجنس	الفصل الثالث:
91	تحديد الجنس	40-
91	نمط ليغيوس	
91	نمط بروتينور	
97	نمط أبراكساس	
97	تحديد الجنس في ذبابة الخل	
90	تحديد الجنس في الانسان	
79	الأجسام الكروماتينية الجنسية	
97	تحديد الجنس باختلاف علد الكروموسومات	
٩٧	تحديد الجنس في نحل العسل	
٩٨	تحديد الجنس في حشرة النطاط	
99	البيئة وتحديد الجنس	
99	وراثة الصفات وعلاقتها بالجنس	
1.1	الصفات المرتبطة بالجنس	
1.1	الارتباط بالجنس في ذبابة الخل	

1:1	الصفات المتاثرة بالجنس
7.1	وراثة القرون في الماشية
۱-۸	القصل الرابع: الوراثة في الانسان
١٠٩	الصفات الوراثية في الانسان
1.9	وراثة الصفات الجسمية
711	وراثة الصفات المرتبطة بالجنس
١٢٠	وراثة الصفات المتأثرة بالجنس
171	الأمراض الوراثيــة
771	فصائل الدم
17.	وراثة فصائل الدم
۱۳۱	استخدام فصائل الدم في الطب الشرعي
٣٣	الأنتجـــين (H)
١٣٥	عامل ريزوس
۱۳۸	الصطلحــات
٨٥٨	الماحسيع

الفصــل الأول

الوراثة : الصفات المندلية وغير المندلية

Genetics: Mendelian & non - Mendelian

Characters

﴿ سُبْحَانَ ٱلَّذِى خَلَقَ ٱلَّازْوَاجَ كُلُّهَا مِمَّا تُنْبِتُ ٱلَّارْضُ وَمِنْ ٱلْفُسِهِمْ وَمِمَّا لَا يَعْلَمُونَ ﴾(١)

· صدق الله العظيم

⁽١) سورة يَس : الَّذِية ٣٩

تمتاز الكاتنات الحية بخاصية التكاثر حتى تؤمن للجنس الاستمرار عبر الأجيال وعلى مر الزمان . ويتم التكاثر الجنسي في معظم حالاته باتحاد جاميت ذكري مع جاميت أنثوي لتكوين الزيجوت ، ويتعرض الزيجوت لسلسلة من الانقسامات غير المباشرة والتمايز لتكوين فرد جديد .

ومن المعروف أن كل فرد يعطى فردا آخر من نفس نوعه ، مثلا القطط لها صغار من جنسها ، وللكلاب أيضا جراء من نفس جنسها ، ونبات القمح يعطي قمحا ونبات الذرة يعطي ذرة إلى غير ذلك من الأمثلة العديدة . وبذلك تميزت الكائنات الحية بقدرتها على نقل الصفات من الآباء إلى الأبناء لتنتج نفس النوع من الاختلاف أو التشابه بين الأبناء والآباء . فما هي الآلية المسؤولة عن هذا التشابه بين أفراد النوع الواحد مع وجود اختلافات ظاهرية بين أفراده ؟ وكيف تنتقل هذه الصفات من جيل

إن علم الوراثة يهتم بالاجابة على مثل هذه الأسئلة وغيرها . ولم تتضع معالم علم الوراثة ولم تظهر أسسه وقوانينه إلا في مطلع هذا القرن . ويتناول هذا العلم دراسة ظواهر وراثة الصفات والتباين بين أفراد النوع الواحد وتوضيح القوانين التي توجه هذه الاختلافات والتشابهات بين الأفراد . وعلم الوراثة أساس من أسس الحضارة الحديثة التي هي الحضارة العلمية .

والجدير بالذكر أن الأسس الوراثية وآلية التوريث هي واحدة تقريبا في جميع الكاتنات الحية بما فيها الانسان .

إلى آخر ؟

تعريف علم الوراثة:

يعرف علم الوراثة (Genetics) بأنه ذلك العلم الذي يبحث في انتقال الصفات من جيل إلى آخر وتفسير الظواهر المتعلقة بطريقة هذا الانتقال .

ويهم علم الوراثة بإيجاد الحلول للمسائل الأساسية الثلاث وهي :

- أ) ماهو الأساس الكيميائي لمادة الوراثة التي تنتقل من الآباء إلى الأبناء؟
 - ب) كيف تنتقل هذه المادة الوراثية من الآباء إلى الأبناء ؟
 - جه) ما هي الطريقة التي بواسطتها تتمكن مادة الوراثة من تحقيق الصفات والمميزات الموروثة لدى الأبناء ؟

ولو أخذنا بعين الاعتبار درجة تعقيد الكائن الحي لأمكننا تمييز المستويات الثلاثة التاليـــــة :

۱ _ مستوی الحسلایا والجزیشات :

يهتم علم الوراثة في هذا المستوى بدراسة البنية والتركيب الكيميائي لمادة الوراثة .

٢ _ مستوى الأفـــــراد :

فقد كانت أولى الأبحاث في ميدان علم الوراثة ، تقع في مستوى الأفراد ، وتتركز على تزاوج الذكور والإناث ، والتحليل المباشر لنتيجة هذا التزاوج بالنسبة لتوزيع ونسب بروز صفات وخصائص الآباء عند الأباء .

٣ ـ مستوى المجموعات الحيــة:

يهتم علم وراثة المجموعات بدراسة انتقال وتوزيع المميزات والخصائص الوراثية داخل مجموعة حيوانية أو نباتية .

اختصاصات علم الوراثة:

إن نظرة فاحصة لتطبيق علم الوراثة في المجالات المختلفة ، توضح الاختصاصات التالية :

١ _ علم الوراثة الإنساني :

يهتم هذا العلم بدراسة انتقال الصفات الوراثية عند الانسان ، وذلك بالرغم من الصعوبات الكثيرة التي تحول دون القيام بالتجارب على الانسان ، وذلك لأسباب مختلفة ، أخلاقية واجتماعية وحيوية .

ويقسم هـ فما العلم إلى قسمين:

أ) الوراثة الانسانية الوقائية (Eugenics)

وتتركز حول دراسة إمكانية تجنيب الانسان خطر إنجاب أطفال غير مؤهلين للحياة بشكل سليم وصحيح ، وذلك لاحتمال إصسابتهم بأمراض وراثية تنتقل إليهم من الآباء .

ب) الوراثة الانسانية العلاجية (Medical genetics)

يهتم هذا القسم بدراسة وتحليل الأمراض الوراثية وطرق معالجتها . وهذه الأمراض كثيرة منها : مرض نزف الدم ، وعمى الألوان ، وقصر النظر . كما يهتم هذا القسم بدراسة ظاهرة بروز المقاومة لدى الجراثيم مثل المضادات الحيوية وأثر ذلك في إعداد الدواء من جهة أو في وصف العلاج من جهة ثانية .

٢ _ علم الوراثة الحيـــواني :

يهتم هذا العلم بدراسة مميزات وخصائص الحيوانات وخصوصا ما يتعلق بزيادة فعاليتها الاقتصادية ، مثل زيادة إنتاج اللحم والحليب عند الأبقار وزيادة إنتاج البيض واللحم عند الدجاج ، وسرعة الجري عند الخيول . والعمل على تأصيل هذه الصفات ونشرها . ويهتم هذا العلم أيضا بدراسة ظاهرة مقاومة الحشرات الضارة للمبيدات واعتهاد أفضل الطرق لإبادة هذه الحشرات ، مثل إنتاج مبيدات جديدة ، أو اعتهاد وسائل حيوية لمقاومة هذه الحشرات وذلك باستخدام مضاداتها الحيوية .

٣ _ علم الوراثة النبــاتي :

يهتم هذا العلم بشكل أساسي بدراسة صفات وخصائص النباتات المزروعة والعمل على تحسينها وتأصيل بنورها وانتشارها . فيقوم مثلا بجمع خصائص جيدة لنباتين أو أكثر على جنس واحد مهجن يمتاز بوفرة إنتاجه ومقاومة الآفات في نفس الوقت .

جريجور منــدل وتجاربه :

كان جريجور مندل مدرسا لمادتي الفيزياء والأحياء في مدرسة برون الثانوية في تشيكوسلوفاكيا في الفترة ما يين ١٨٥٤ ــ ١٨٦٨م . وخلال هذه الفترة وفي أوقات فراغه كان مندل يزرع نبات البازيلاء في حديقة الدير الذي يعيش فيه .

قام مندل خلال فترة تجاربه بتربية ودراسة حوالي عشرة آلاف نبشة . ولقد اختار مندل نبات البازيلاء لإجراء تجاربه على الوراثة وذلك للأسباب التالية :

الزهرة لها القدرة على التلقيح الذاتي إذ أن كل من الطلع والمتاع
 محاط بشكل محكم بالبتلات مما يمنع التلقيح الخلطي .

٢ ــ سهولة تلقيح هذه الأزهار باليد بواسطة فرشاة خاصة .

٣ _ يحتوي النبات على عدة أزواج من الصفات المتضادة كل زوج منها خاص بعضو معين ومن أمثلة هذه الأزواج المتضادة من الصفات هي

طول الساق وقصره ، والأزهار البيضاء والملونة ، البذور ذات القشرة الملساء والمجعملة .

٤ _ سهل الزراعة ودورة حياته قصيرة .

تجارب منــدل واكتشافاته :

كانت الطريقة العلمية في البحث والتجريب والاستنتاج هي ما سار عليه مندل في إجراء تجاربه .

وقد أجرى تجاربه على سبعة أزواج من الصفات الثابتة من جيل إلى جيل لهذه النبته . وهذه الصفات هي :

الصفة المتحية الصفة السائدة مجعسلة ۱ __ مس_تديرة البسذور فلقاتها خضراء ٢ ـ فلقاتها صفراء قصرتها بيضاء ٣ ــ قصرتها بني رمادي (تعطى أزهارا بيضاء) (تعطى أزهارا بنفسجية) ع _ منتفخــة القسرون مــــفاء ہ _ خض__اء ٦ ـــ القرون محورية والأزهار القرون طرفية والأزهار على الساق قمة الساق على طول الساق قص____ية ٧ _ طــويلة $(\Gamma_{-} V \stackrel{\text{T}}{=} 1)$ ($\frac{V}{2} - 1 \text{ ELA})$ وكمثال على تجارب مندل سندرس تجاربه على صفة لون الثار. ١ _ زاوج مندل نباتين أحدهما يحمل صفة الثهار الخضراء بصورة

نقية ، وآخر يحمل صفة الثار الصفراء بصورة نقية .

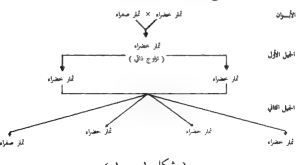
وقد تأكد من نقاوة الصفات بتنالي زراعة هذين النوعين قبل إجراء التجارب لمرات عديدة حتى تأكد أنهما يحملان هاتين الصفتين بصورة نقية. ٢ __ نتجت أفراد هذا الجيل (الجيل الأول) حاملة صفة الثار الخضراء .

٣ ــ وعندما أجرى تلقيح ذاتي لأفراد الجيل الأول نتج الجيل الثاني ،
 وكان بعض أفراد هذا الجيل يحمل صفة الثمار الخضراء ، والبعض الآخر يحمل صفة الثمار الصفراء .

وحيث أن صفة الثار الصفراء لم تظهر في أي فرد من أفراد الجيل الأول ، فقد أسار مندل إلى أن صفة الثار الخضراء صفة سائدة (Dominant) ، وأن صفة الشمار الصفراء صفة متنحية (Recessive) ، وذلك لأنها لم تظهر في أفراد الجيل الأول ولكنها ظهرت في بعض أفراد الجيل الثاني .

ولقد وجد مندل في تجاربه أن عدد أفراد الجيل الثاني التي تحمل الصفة المتنحية . الصفة المتنحية .

ويمكن توضيح المثال السابق تخطيطيا كالتالي:



(شکل ۱ ــ ۱)

تفسير مندل لنتائج تجاربه:

حاول مندل أن يفسر نتائج تجاربه بأن وضع بعض الفرضيات وهي: ١ __ إن الصفات الوراثية التي تظهر على الكائن الحي تنشأ من احتوائه على وحدات أو عوامل وراثية مستقلة ، ولكل صفة وراثية عاملها الوراثي الخاص .

٢ _ توجد هذه العوامل الوراثية بحالة زوجية في الكائن الحي ، أي أن لكل صفة وراثية عاملين وراثيين ، فإما أن يكونا متشابهين فيقال عن الصفة الوراثية أنها الصفة الوراثية أنها المجينة ، ويسمى الكائن الحي عندها هجين وفي هذه الحالة تسود إحدى الصفتين على الأخرى .

٣ __ إن الجاميتات نقية ، أي أن كلا منها لا يحتوي إلّا على عامل
 وراثي واحد لكل صفة وراثية .

وعلى ضوء هذه الفرضيات التي وضعها مندل فسر ما حدث في تجاربه كما يلي :

أ) عند تلقيع نبات البازيلاء أخضر الثار نقى مع نبات أصفر الثار حصل الاخصاب بين جاميتات من النبات الأول بها عامل اللون الأخضر وعامل اللون الأخضر في الثار ، وبما أن عامل اللون الأخضر في الثار سائد وعامل اللون الأصفر فيها متنحى ظهرت جميع أفراد الجيل الأول خضراء الثار رغم أنه بكل فرد عامل اللون الأخضر وعامل اللون الأصفر للثار .

ب) عند نضج جاميتات الجيل الأول من النباتات سواء كانت حبوب لقاح أو بويضات تنعزل عوامل لون الثار في نصف عدد حبوب اللقاح ونصف عدد البويضات، وهذا يعني أن الجاميت الواحد يحمل عاملا واحد لأي صفة من الصفات إما عامل لون الثار الأخضر أو عامل لون الثار الأضفى.

وتبعا لإخصاب الجيل الأول تظهر صفات الجيل الثاني ، وهنا توجد أربعة احتالات مختلفة ومتساوية ، وهذه الاحتالات هي :

 ١ - تخصب حبة لقاح تحمل عامل لون الثار الأخضر بويضة تحمل عامل لون الثار الأخضر فينتج نبات به عاملان للون الثار الأخضر أي نبات ثماره خضراء .

٢ ــ تخصب حبة لقاح تحمل عامل لون الثار الأخضر بويضة تحمل
 عامل لون الثار الأصفر ، فينتج نبات ثماره خضراء لأن عامل لون الثار
 الأخضر سائد على عامل لون الثار الأصفر .

٣ _ تخصب حبة لقاح تحمل عامل لون الثار الأصفر بويضة تحمل عامل لون الثار الأخضر ، فينتج نبات ثماره خضراء لسيادة لون الثار الأصفر .

٤ _ تخصب حبة لقاح تحمل عامل لون الثار الأصفر بويضة تحمل عامل لون الثار الأصفر أي نبات به عاملان للون الثار الأصفر أي نبات ثماره صفراء .

وهذه الاحتمالات الأربعة هي التي تؤدي إلى أن يكون ثلاثة أرباع أفراد الجيل الثاني لون ثمارها خضراء والربع الباقي لون ثمارها صفراء .

ونتيجة للتجارب التي أجراها مندل ، ونتيجة لمعرفته وإلمامه بالرياضيات توصل إلى وضع قانونين عرفا باسمه فيما بعد :

الأول يسمى قانون مندل الأول أو « قانون انعزال الصفات » . الثاني يسمى قانون مندل الثاني أو « قانون التوزيع الحر » .

قانون مندل الأول :

ويسمى قانون انعزال الصفات

(Law of Segregation of Characters)

لما وجمد منسلل أن الصفة المتنحية تظهر في الجيل الشاني استنتج أن الصفات لا تمتزج ، وأطلق على همذه النتيجة اسم انعزال الصفات وينص على :

« إن كل صفة وراثية تمثل بعاملين وراثيين ينعزلان (ينفصلان) عن بعضهما عند تكوين الجاميتات ، ويحتوي كل جاميت على عامل وراثي واحــد » .

وهناك اصطلاحات يجدر الاشارة إليها لتسهيل تتبع دراسة الصفات الوراثية . وهي :

 اصطلح على أخذ الحرف الأول من اللفظ الدال على الصفة رمزا مزدوجا للصفات المراد معرفة وراثتها بحيث نكتبه بالحرف الكبير لعامل الصفة السائدة والحرف الصغير لعامل الصفة المتنحية .

مشلا: نرمز لصفة طول الساق في نبات البازيلاء بالحرف الأول من اللفظ الدال عليها (Tall) ، علما بأن صفة طول الساق سائدة على صفة قصر الساق .

فنرمز لصفة طول الساق (الصفة السائدة) بالرمز (T) ، ونرمز لصفة قصر الساق (الصفة المتنحية) بالرمز (t) .

إذا كان عاملا الفرد لصفة ما متشابهين ، مثال ذلك وجود عاملا طول الساق (tt) في الزوج الواحد يسمى الفرد متاثل العوامل أو نقى الصفة .

٣ _ إذا كان عاملا الفرد لصفة ما مختلفين ، مثال ذلك وجود عامل طول الساق (T) وعامل قصر الساق (t) فنرمز للفرد بالرمز (Tt) ويسمى الفرد متخالف العوامل أو هجين الصفة . ويكون عامل طول الساق (T) عامل متقابل مضاد لعامل قصر الساق (t) ، كما أن عامل قصر الساق ()) متقابل مضاد لعامل طول الساق (T) .

٤ _ ويمكن تفسير تجارب مندل بواسطة مخطط يسمى مربع بنيت (Punnett Square) باسم العالم البيولوجي روبرت بنيت . وهذا المربع يبين التكوينات المكنة للجينين المتحكمين بصفة معينة والناتجين عن مشاركة كل من الأبوين وكل مربع في هذا الشكل يبين الزيجوت الناتج عن اتحاد الجاميتات .

مشال محسلول:

إذا حصل تزاوج بين نبات بازيلاء طويل الساق نقى الصفة ، ونبات بازيلاء آخر قصير الساق ، وكان عامل صفة طول الساق سائد على عامل صفة قصر الساق ، فما هي صفات أفراد الجيل الأول والثاني والثالث ، مثل ذلك بالرموز .

: الحسل

نرمز لعامل صفة طول الساق بالرمز T نرمز لعامل صفة قصر الساق بالرمز : الأبوان طويل الساق نقى × قصير الساق التركيب الجيني tt × TT الجاميتات T الجيل الأول

Τt

إذن جميع أفراد الجيل الأول طويلة الساق هجينة .

تزاوج أفراد الجيل الأول Tt × Tt

جاميتات الجيل الأول T,t T,t

نستعمل في الجيل الثاني جلول المربعات (شكل ١ _ ٢) .

جامیتات مذکرهٔ مؤتفهٔ متال	T	t
Т	TT طويل الساق نقي	Tt طويل الساق هجين
t	Tt طهل الساق هجين	tt قصير الساقي

(شكل ١ ــ ٢) مربع بنيت الذي يمثل الدراسة على طول ساق البازيلاء

الجيل الثاني ٣ طويلة الساق

١ قصيرة الساق

مع ملاحظة أن التركيب الجيني للأفراد طويلة الساق:

١ طويلة الساق نقية

٢ طويلة الساق هجينة

الجيل الثالث:

توجد خمسة احتمالات في تزاوج أفراد هذا الجيل وهي :

(١) الأبوان طويل الساق نقى × طويل الساق نقى

التركيب الجيني TT × TT

الجاميتات T T

الأف___اد ٢٢

جميع الأفراد طويلة الساق نقيسة

جاميتان مؤتظ	Т	Т
Т	TT طويل الساق نقي	TT طويل الساق نقي
t	Tt طويل الساق هجين	Tt قصير الساق هجين

(شکل ۱ _ ۳)

الأفراد طويلة الساق مع ملاحظة أن التركيب الجيني للأفراد طويلة الساق مع ملاحظة أن التركيب الجيني للأفراد طويلة الساق تقية Tt ك طويلة الساق هجينة Tt (٣) الأبوان طويل الساق نقي × قصير الساق التركيب الجيني Tt × TT الجاميت—ات T الخامية الخامية الخامية المحينة الأفـــراد Tt طويلة الساق هجينة

(٤) الأبوان طويل الساق هجين × طويل الساق هجين التركيب الجيني Tt × Tt الجاميتــــات T.t T.t

جنمينان مؤثظ مذي	Т	t
Т	TT	Tt
t	Tt	tt

(شکل ۱ _ ٤)

الأفراد: ٣ طويلة الساق

١ قصيرة الساق

مع ملاحظة أن التركيب الجيني للأفراد طويلة الساق:

١ طويلة الساق نقية

٢ طويلة الساق هجينة

(٥) الأبوان قصير الساق × قصير الساق

التركيب الجيني
ت × ت التركيب الجيني

الجاميتـــات t t

الأف___اد tt

جميع الأفــراد قصــية الســـاق .

قانون مسدل الشاني :

ويسمى قانسون التوزيع الحسسر

(Law of independant assortment)

بعد أن أنهى منـدل تجاربه على صفة وراثية واحدة ، قام بإجراء تجارب على زوجين من الصفات بدلا من صفة واحدة واختار مندل نبات البازيلاء مرة أخرى لإجراء تلك التجارب .

وكانت بذور النباتات ذات الصفة السائدة مستديرة الشكل صفراء الفلقات ، في حين كانت بذور النباتات ذات الصفة المتنحية متجعدة الشكل خضراء الفلقات ، وكانت جميع هذه الصفات موجودة بصورة نقية وتأكد من نقاوة الصفات بتتالي زراعة هذين النوعين قبل إجراء التجارب لمرات عديدة حتى تأكد أنهما يحملان هذه الصفات بصورة نقية . ثم أجرى بينهما التلقيح الخلطي فنتجت بذور الجيل الأول وكانت كلها مستديرة صفراء .

وعند تلقيح نباتات الجيل الأول بعضها ببعض كانت النتائج في الجيل الثاني تأتي دائما بالنسبة التالية : (راجع شكل ١ ـــ ٥) .

- ٩ بنور مستديرة الشكل صفراء الفلقات .
- ٣ بذور مستديرة الشكل خضراء الفلقات .
- ٣ بذور مجعدة الشكل صفراء الفلقات.
 - ١ بذرة مجعدة الشكل صفراء الفلقات .

وبعملية حسابية بسيطة يتضح لنا أن النسبة بين كل صفتين متضادتين (المستديرة والمجعدة ــ الأصفر والأخضر) في الجيل الثاني هي ١٢ : ٤ أي ٣ : ١ مثلا: نسبة البذور مستديرة الشكل: البذور مجعدة الشكل. أو نسبة البذور صفراء الفلقات: البذور خضراء الفلقات هي ١٢: ٤ أي ٣: ١

وهذا يعني أن كل زوج من الصفات المتضادة حرفي توزيعه عن الزوج الآخر ، فصفة استدارة البذور ليست ملازمة لصفة البذور صفراء الفلقات ، وصفة تجعد البذور ليست ملازمة لصفة البذور خضراء الفلقات. وهذا ما نشاهده في بذور الجيل الثاني . حيث تكونت بذور مستديرة الشكل صفراء الفلقات وبذور مجعدة الشكل صفراء الفلقات .

ولقد توصل مندل من تجاربه هذه إلى وضع قانونه الثاني (قانون التوزيع الحر) الذي ينص على « إن مكونات الأزواج المختلفة من العوامل الوراثية تتوزع توزيعا مستقلا عند تكوين الجاميتات » . (كما يظهر بالجدول رقم ٤) .

نرمز للون البذور صفراء الفلقات بالرمز y ونرمز للون البذور خضراء الفلقات بالرمز البذور مستديرة الشكل بالرمز R

ونرمز للبذور مجعدة الشكل بالرمز r الأبوان : بذور مستديرة صفراء الفلقات × بذور مجعدة خضراء الفلقات ...

التركيب الجينى RRYY التركيب الجينى

الجاميت الجاميت ry RY

جميع أفراد الجيل الأول بذورها مستديرة الشكل صفراء الفلقات هجينة تزاوج الجيل الأول ذاتيا

الماريخ المان المنابعان	RY	Ry	rY	ry
RY	RR YY	RR Yy	Rr YY	Rr Yy
	البلور مستديرة	البلور مستنيرة	البلور مستديرة	البلور مستليرة
	صفراء الفلقات	صغراء الفلقات	صفراء الفلقات	صفراء الفلقات
Rу	RR Yy	RR yy	Rr Yy	Rr yy
	البلور مستديرة	البلور مستديرة	البلور مستديرة	البلور مستديرة
	صفراء الفلقات	خطراء الفلقات	صفراء القلقات	خضراء الفلقات
r Y	Rr YY	Rr Yy	TT YY	rr Yy
	البلور مستديرة	البلور مستديرة	البلور بجعدة	البلور مجمنة
	صفراء الفلقات	صفراء الفلقات	صفراء الفلقات	صفراء الفلقات
гу	Rr Yy	Rr yy	TT Yy	77 yy
	البلور مستديرة	البلور مستديرة	البلور مجمدة	البلور مجمدة
	صفراء الفلقات	محضراء الفلقات	صفراء الفلقات	خضراء الفلقات

(شکل ۱ _ ه)

استخدام تجارب مندل لمعرفة صفة الآباء من الأبناء :

نستطيع أن نعرف صفة الأجيال الناتجة إذا عرفنا صفة الأبوين كما مر سابقا ، ونستطيع كذلك معرفة صفة الأبوين إذا عرفنا صفة الأبناء . ويكون ذلك على النحو التالي :

 ١ — إذا كان جميع أفراد جيل معين لنبات البازيلاء يحمل صفة اللون البنى الرمادي لقصرة البذرة (مع العلم أن اللون البني الرمادي سائد على اللون الأبيض في قصرة البذرة) .

 أ) الأبوان كلاهما يحمل صفة اللون البني الرمادي لقصرة البذرة بصورة نقية . ب) أو : أحد الأبوان يحمل صفة اللون البني الرمادي بصورة نقية
 والآخر يحمل صفة اللون الأبيض .

٢ ـــ إذا نتج جيل معين لنبات البازيلاء ثلاثة أرباع أفراده تحمل صفة
 اللون البني الرمادي لقصرة البذرة والربع الباقي تحمل اللون الأبيض.

نستنتج أن كلا الأبوين يحمل صفة اللون البني الرمادي لقصرة البذرة بصورة هجينة .

" _ إذا نتج جيل معين لنبات البازيلاء جميع أفراده تحمل صفة اللون الأبيض لقصرة البذرة نستنتج أن كلا الأبوين يحملان صفة اللون الأبيض لقصرة البذرة .

٤ __ إذا نتجت أفراد جيل معين لنبات البازيلاء نصفها يحمل صفة اللون البني الرمادي لقصرة البذرة والنصف الآخر يحمل صفة اللون الأبيض لقصرة البذرة . نستنتج أن : أحد الأبوين يحمل صفة اللون البني الرمادي لقصرة البذرة بصورة هجينة والآخر يحمل صفة اللون الأبيض لقصرة البذرة .

التلقيح الاختباري (Test Cross)

لم يكن مندل يعرف قبل إجراء تجاربه أن أفراد الجيل الأول (سواء أكان مذكرا أو مؤنثا) ينتج نوعين متساويين من الجاميتات بنسبة واحدة (أي بنسبة ١ : ١) ، ولكنه تمكن من استنتاج ذلك من النتائج التي حصل عليها في الجيل الثاني .

ولقد استنتج أنه لا يمكن الحصول على نسبة ٣ : ١ في الجيل الثاني إلا إذا كانت أفراد الجيل الأول تنتج نوعين متساويين من الجاميتات .

وقد أجرى مندل تجربة بعد الجيل الثاني تعتبر من أدق التجارب وهي تجربة التلقيح الاختباري ، وفي هذه التجربة لقح نباتات الجيل الأول عكسيا مع الأب المتنحى .

وبذلك نرى أن ما افترضه مندل من أن الجيل الأول ينتج نوعين متساويين من الجاميتات صحيح ، لأن الناتج عن التلقيح الاختباري يتكون من مجموعتين مظهريتين أحدهما تحتوي على الصفة السائدة والأخرى على الصفة المتنحية بنسبة 1 : 1

مثال على التلقيح الاختباري

عند تلقيح نبات بازيلاء طويل الساق نقي الصفة مع نبات آخر قصير الساق نتجت أفراد الجيل الأول طويلة الساق هجينة . ولقح نباتات الجيل الأول (طويلة الساق هجينة) مع الأب المتنحي قصير الساق ، ونوضح ذلك بالرموز .

أب من الجيل الأول طويل الساق هجين

تركيبة الجينى Tt

الأب المتنحى قصير الساق

تركيبه الجيني د

الأبــــوان tt × Tt

الجاميتــات T,t

بونيون مذكرة مونية	Т	t
t	Tt	. tt
t	Tt	tt

الأفراد الناتجة ٢ طويل الساق : ٢ قصير الساق أي

ويعتبر التلقيح الاختباري أفضل الاختبارات للتفرقة بين الأفراد السائلة التي تحمل الصفة بصورة نقية والأفراد السائدة التي تحمل الصفة بصورة هجينة ، أو بمعنى آخر للدلالة على النمط الجيني للفرد (Genotype) وهذا يتم بواسطة التزاوج للأفراد الحاملين للصفة السائدة مع فرد أو أكثر من الأفراد الحاملين للصفة المتنحية . فإذا ظهر فرد حامل للصفة المتنحية بين أفراد الجيل الناتج فإن الفرد الحامل للصفة السائدة هجين . وإذا كان جميع أفراد الجيل يحملون الصفة السائدة ، فمعنى ذلك أن الفرد الحامل للصفة السائدة نقى . ونلاحظ أن الأفراد الناتجة من التلقيح الاختباري يعطى مقياسا دقيقا لتكرار كل نوع من أنواع الجاميتات التي تكونها أفراد الجيل الأول ، والسبب في ذلك أن كل جاميتات الجيل الأول تتحد مع نوع واحد من الجاميتات الذي يكونها الفرد الذي يحمل الصفات المتنحية ، هذه الجاميتات تحمل الجينين المتنحيين وبالتالي فإنها لا تخفى تأثير أي جين موجود في الجاميته الآتية من أفراد الجيل الأول .

وقد أثبت مندل نتائجه بتجارب تزاوج أفراد ثنائية الصفات وأخرى ثلاثية الصفات . وكلما زاد عدد أزواج العوامل زادت عدد التجمعات المكنة .

عند تزاوج فردين كل منهما ثلاثي الصفات ، ارسم مربع بنيت مقسما إلى ٦٤ مربعا صغيرا .

مشال محلول:

عند تلقيح نبات بازيلاء طويل الساق ، لون قصرة بذوره بنيا رماديا ، أخضر الثار نقي الصفات ، مع نبات آخر قصير الساق ، لون قصرة بذوره بيضاء ، أصفر الثار ، صف أفراد الجيل الأول والثاني مستعملا الرموز ومربع نست .

نرمز له :

طول الساق بالرمز T

قصر الساق بالرمز t

اللون البني الرمادي لقصرة البذرة: B

اللون الأبيض لقصرة البذرة: b

الثمار الخضراء G

الثمار الصفراء ع

الأبوان : طويل الساق بني رمادي القصرة أخضر الثمار × قصير الساق أبيض القصرة أصفر الثمار .

التركيب الجيني TTBBGG × التركيب

الجاميتات TBG

الجيل الأول

جميع أفراد الجيل الأول طويل الساق بني رمادي القصرة أخضر الثهار هجين .

عند تلقيح الجيل الأول ذاتيا

TtBbGg imes TtBbGg التركيب الجيني للأبوان

الجاميتات الذكرية والأنثوية

TBG, TBg, TbG, Tbg, tBG, tBg, tbG, tbg

Na Carlot	TBG	TBg	TbG	Tbg	tBG	tBg	tbG	tbg
TBG	TTBBGG	TTBBGg	TTBbGG	TTBbGg	TrBBGG	TtBBGg	TtBbGG	TtBbGg
	طويل الساق	طويل الساق	طهيل الساق	طبيل انساق	طهل الساق	طويل الساق	طويل الساق	طييل الساق
	يني رمادي اقصرة	بني رمادي اكتمرة	بني رمادي اللمرة	يني رمادي:العمرة	بنی رمادی اقتصرة	بني رمادي القصرة	يني رمادي اقصرة	بي رمادي\المرة
	أعطر الثار	أختصر الثار	أعضر الثار	أحضر الثار	أعدر الزار	أخطر الثار	أعطر الؤار	أحدر الثار
TBg	TTBBGg طبيل الساق بين رمادي القصرة أمعم الثار	TTBBgg طول الساق بني رمادي اقتصرة أصفر الثار	TTBbGg طول الساق بي رمادي العمرة أعضر الثار	TTBbgg طويل الساق بني رمادي القمرة أصفر الثار	TtBBGg طول الساق بني رمادي التصرة أعطر الإار	TtBBgg طويل الساق بني رمادي اقتصرة أصفر الزار	TtBbGg طبيل الساق بني رمادي القصرة أعضر الثار	TtBbgg طهل الساق بني رمادي القصرة أصعر الزار
TbG	TTBbGG طييل الساق بني رمادي القمرة أحضر الثار	TTBbGg طول الساق سي رمادي اقتمرة أحضر الثار	TTbbGG طويل الساق أيتش التصرة أعتشر الثار	TTbbGg طول الساق أيتش اللعرة أعتدر الثار	TtBbGG طول الساق بی رمادیاقصرة أحضر الثار	TtBbGg طويل الساق بني رمادي القعرة أعطر الثار	TtbbGG طويل الساق أيش اقتمرة أعشر الثار	TtbbGg طويل الساق أيص القصرة أحضر الثار
Tbg	TTBbGg طبيل الساق بني رمادي القصرة أعتمر الثار	TTBbgg طول الساق بني رماديالقصرة أصفر الثار	TTbbGg طول الساق أيض اقصرة أحضر الثار	TTbbgg طيل الساق أيض القصرة أصغر الثار	TtBbGg طول الساق بني رمادي القصرة أمضر الزار	TtBbgg طويل الساق بني رمادي القصرة أصفر الثار	TtbbGg طويل الساق أيض القصرة أعضر الثار	Ttbbgg طهل الساق أيص القصرة أصغر الثار
t B G	TtBBGG	TtBBGg	TtBbGG	TtBbGg	ttBBGG	ttBBGg	ttBbGG	ttBbGg
	طويل الساق	طيل الساق	طيق الساق	طويل الساق	فصور الساق	قصير الساق	قصو الساق	قصور الساق
	بني رمادي القصرة	يتي رمادي اللصرة	بني رمادگيالتصرة	بني رمادي القصرة	بني رمادي اقتصرة	يني رمادي القصرة	بني رماديالقصرة	مي رمادي الصرة
	أحضر الثار	أعطر الثار	أختصر اثيار	أعضر الثار	أحضر الثار	أعطر الثار	أعضر الثار	أعطر اليّار
t B g	TtBBGg	TtBBgg	TtBbGg	TtBbgg	ttBBGg	ttBBgg	ttBbGg	ttBbgg
	طول الساق	طول الساق	طول الساق	طول الساق	قصير الساق	قصو الساق	قصير الساق	قصير الساق
	بني رمادي اللصرة	بني رمادي الصرة	بني رمادي الصرة	بني رماديالقمرة	بني رمادي العمرة	بي رمادياقصرة	يني رمادي القصرة	سي رمادي الصوة
	أحصر الثار	أصفر الثار	أعطر الثار	أصغر الزار	أحدر الزار	أصغر الثار	أعتشر الثار	أصفر الثار
t b G	TtBbGG	TtBbGg	TtbbGG	TtbbGg	ttBbGG	ttBbGg	ttbbGG	ttbbGg
	طيق الساق	طيل الساق	طويل اقساق	طول الساق	قصير الساق	قصو الساق	قصير الساق	قصير الساق
	بني رمادياقصرة	يني رماديالقمرة	أييش اقتصرة	أيتش اقتمرة	بني رمادتياقتمرة	بي رماديالقصرة	أييش اللصرة	أبيض القصية
	أعطر الثار	أعطر الإار	أسطر الهاو	أعتدر الثار	أمضر الزار	أعصر الثار	أعطر الإار	أمضر الثار
tbg	TtBbGg	TtBbgg	TtbbGg	Tribbgg	ttBbGg	ttBbgg	ttbbGg	ttbbgg
	طول الساق	طون الساق	طوبل الساق	طهيل الساق	قصير الساق	قصو الساق	قصر الساق	فصور الساق
	بني رمادي اقصرة	بني رمادي اقصرة	أيوس القمرة	أيحل القصرة	يتي رمادي\الصرة	يني رمادي العمرة	أيخن القصرة	أييش اقتصرة
	أخصر الثار	أصغر اليار	أعطر الإلار	أمخر الإار	أمعدر الإار	أصغر الهار	أحضر الإلو	أصغر الإار

(شکل ۱ _ ۷) _ ۲۰ _

وعند تحليل مربع بنيت السابق نجد أن النسب بين الصفتين المتضادتين هي

كالتالى :

طويل الساق: قصير الساق

۸٤ : ١٦ أي

۲ : ۲

بني رمادي القصرة: أبيض القصرة

۸۱ : ۱۹ أي

. . .

أخضر الثمار : أصفر الثمار ٤٨ : ١٦ أى

۶۸ : ۱۲ او ۲ : ۳

ونجد كذلك ثماني طرز شكلية مختلفة هي :

١ ــ طويل الساق بني رمادي القصرة أخضر الثمار .

٢ ـ طويل الساق بني رمادي القصرة أصفر الثار .

٣ ـــ طويل الساق أبيض القصرة أخضر الثار

٤ ــ طويل الساق أبيض القصرة أصفر الثمار .

مسر الساق بني رمادي القصرة أخضر الثمار .

٦ ــ قصير الساق بني رمادي القصرة أصفر الثمار .

٧ ــ قصير الساق أبيض القصرة أخضر الثار .

٨ ــ قصير الساق أبيض القصرة أصفر الثار .

کا یوجد ۲۷ طراز جینی مختلف هی :

TTBBGG	, TTBBGg	, TTBbGG	, TTBbGg
TtBBGG	, TtBBGg	, TtBbGG	, TtBBgg
TTBBgg	, TtBbgg	, ТТЬЬСС	, TTbbGG
TtbbGg	, TTBbgg	, TTbbGg	, TTbbgg
Ttbbgg	, TtBbGg	, ttBBGG	, ttBBGg
ttBbGG	, ttBbGg	, ttBBgg	, ttBbgg
ttbbGG	, ttbbGg	, ttbbgg	

وعندما نأخذ بالاعتبار أن الانسان يحمل ليس فقط ثلاثة أزواج من العوامل الوراثية بل عشرة آلاف زوج من العوامل الوراثية ، لذا فإنه من الصعب جدا أن يكون هناك شخصان متاثلان فيما عدا التوأمين المتاثلين .

. (Probability in genetics) الاحتالات في الوراثة (

بنى مندل استنتاجاته على قوانين الاحتال ، وهي قوانين رياضية تفيد في التنبؤ عن الفرص التي يمكن لحدث ما أن يتم فيها . وحدود الاحتال تبدأ من الصغر إذا لم يحصل الحدث إلى (1) إذا كانت الحادثة تحدث باستمرار . ومن أبسط وأشهر الأمثلة على ذلك لعبة قذف قطعة من النقود إلى أعلى لتستقر بعد سقوطها إما على الوجه (الصورة) أو الظهر (الكتابة) ، وقد قام بهذه التجربة العالم الفرنسي بوفون (Buffon) . حيث رمى قطعة النقود (٤٠٤٠) مرة أحصى بعدها أن القطعة وقعت على الصورة (1) كان مرة . أي أن نسبة ظهور الصورة (1) (أي (1)) من مجموع عدد الرمي . وكلما زاد عدد الرمي كلما قاربت نسبة ظهور الصورة (1) من مجموع عدد الرمي عدد الرمي عدد الرمي عدد الرمي عدد الرمي .

ويمكن تعريف قيمة احتمال وقوع حدث معين من بين مجموعة من الأحداث الممكنة بأنها نسبة علد مرات وقوع هذا الحدث إلى مجموعة الأحداث الممكنة كلها . فلو قذفنا قطعة النقود عدد من المرات (ع) وأن عدد مرات وقوعها على وجه معين يساوي (ط) فإن قيمة احتمال وقوعها على هذا الوجه (ق أ) تساوي : ق أ = $\frac{4}{9}$

وهناك مبدآن من مبادئ الاحتمال يلعبان دوراً هاماً في علم الوراثة ، وسوف نتناولهما بالأمثلة فيما يلي :

١ __ إذا قذفت قطعة نقود إلى أعلى عشوائيا ، فإما أنها تستقر على الصورة أو الكتابة إلى أعلى ، وبذلك نرى أننا أمام احتمالين ، ولكننا نحصل على احتمال واحد في كل محاولة .

ما احتمال الحصول على الصورة ؟ وما احتمال الحصول على الكتابة ؟

لنفرض أننا قذفنا هذه القطعة ١٠ مرات وفي كل محاولة ظهرت الصورة دون الكتابة . فإذا تساءلنا ما احتمال ظهور الكتابة في المرة الحادية عشرة مساوياً للاحتمال في المرة الحادية عشرة مساوياً للاحتمال في المرة الأولى أي في .

من المثال السابق نصل إلى المبدأ الأول من مبادئ الاحتمال وهو «أن نتيجة أية محاولة لحدث محتمل لا تؤثر في نتائج المحاولات التي تليها لنفس الحدث » .

إذا قذفت قطعتين متاثلتين من النقود في نفس الوقت عشوائيا ما احتال أن تظهر الصورتان معا ؟
 ما احتال أن تظهر الكتابتان معا ؟
 ما احتال أن تظهر الصورة والكتابة معا ؟
 ما احتال أن تظهر الصورة والكتابة معا ؟

أي أن هناك احتمال واحد لظهور الصورتان معا في كل ٤ محاولات .

وأيضاً هناك احتال واحد لظهور الكتابتان معا في كل ٤ محاولات .

وبالنسبة لاحتمال ظهور الصورة والكتابة معا يكون :

$$\frac{1}{y} \times \frac{1}{y} + \frac{1}{y} \times \frac{1}{y} = \frac{1}{3} + \frac{1}{3} = \frac{1}{y}$$

أي احتمالا واحداً في كل محاولتين . من المثال السابق نصل إلى نص المبدأ الثاني من مبادئ الاحتمال وهو

من المنان السابق تصل إلى تص المبعد الله الله عن المبعد الله الله هو ناتج « أن احتمال كل منهما على حلة » . ضرب احتمال كل منهما على حلة » .

ويجب ملاحظة أن حاصل جمع احتال حدوث الحالة واحتال عدم حدوثها يساوى ١ .

تطبيق مبادئ الاحتالات في الوراثة:

المشال الأول:

عند إجراء تلقيح بين نبات طويل الساق هجين بآخر طويل الساق هجين

فإنه من المحتمل الحصول على الحالات التالية :

نرمز لصفة طول الساق بالرمز ن نرمز لصفة قصر الساق بالرمز ع

الأبوان : طويل الساق هجين × طويل الساق هجين

التركيب الجيني Tt × Tt

الجاميتات T,t T,t

الأف_راد TT, Tt, Tt, tt

واحتمال ظهور كل حالة هو 🕴

ما احتال الحصول على أفراد بها الصفة السائلة .

الاحتمال هو :

 $\frac{\Psi}{\epsilon} = \frac{1}{\epsilon} + \frac{1}{\epsilon} + \frac{1}{\epsilon}$

المشال الثاني :

عندما أجرى مندل تجاربه واختار زوجا من الصفات الوراثية المتضادة (بذور مستديرة وثمار خضراء نقية الصفات) ، (بذرة مجعدة وثمار صفراء) فقد وجد في الجيل الثاني النسبة : ٩ : ٣ : ٣ : ١ كيف نوضح هذه النسبة وفق مبادئ الاحتالات ؟

نرمز للصفات بالرموز التالية :

بذور مستديرة R

ثمـــار خضـــــراء G

ثمار صفراء g

الأبوان : مستدير البذور أخضر الثمار (نقي) × مجعد البذور أصفر الثمار

التركيب الجيني RRGG × RRGG

الجامية RG الجامية

الأف_راد RrGg

مستديرة البذور خضراء الثمار هجينة

عند التلقيح الذاتي لأفراد الجيل الأول فإن :

التركيب الجيني للأبوان : RrGg × RrGg

الجاميتات المذكرة والمؤنثة : RG , Rg , rG , rg

مغمور مغمور بونه بونه مونه	RG	Rg	rG	rg
RG	RRGG	RRGg	RrGG	RrGg
	مستدير البذور	مستدير البذور	مستلير البذور	مستدير البقور
	أحضر الثار	أخضر الثار	أخصر الثار	أخصر الهّار
Rg	RRGg مستدير الدور أخضر الثار	RRgg مستدير البدور أصفر الثار	RrGg مستدير البذور أخطر الثار	Rrgg مستنير البدور أصغر اثيّار
rG	RrGG _	RrGg	rrGG	rrGg
	مستغير البذور	مستدير المذور	محمد البدور	مجعد المذور
	أخضر الثار	أخصر الثار	أخضر الثار	أخضر الثار
гg	RrGg	Rrgg	rrGg	TTEE
	مستدير البذور	مستدير البذور	محمد البدور	بجعد النفور
	أعضر الثار	أصفر الثار	أخضر الثار	أصعر الثار

(شکل ۱ ـ ۸)

بالاطلاع على الجدول السابق الذي يمثل الجيل الثاني فإن الاحتمالات

تكون كما يلي :

عود
$$\frac{1}{1}$$
 عي .

مستدير البذور _ أخضر الثار = $\frac{1}{1}$ × $\frac{1}{1}$ = $\frac{1}{11}$

مستدير البذور _ أصغر الثار = $\frac{1}{1}$ × $\frac{1}{1}$ = $\frac{1}{11}$

بعمد البذور _ أخضر الثار = $\frac{1}{1}$ × $\frac{1}{1}$ = $\frac{1}{11}$

بعمد البذور _ أصغر الثار = $\frac{1}{1}$ × $\frac{1}{1}$ = $\frac{1}{11}$

أي أن النسبة تكون = $\frac{1}{11}$: $\frac{1}{11}$: $\frac{1}{11}$: $\frac{1}{11}$: $\frac{1}{11}$

الكروموسومات وأهميتها في نقل الصفات الوراثية :

أثناء عمل مندل ، ظهر اكتشاف جديد للعالم ستراسبرجر (Strasburger) عام ١٨٧٥م . فقد لاحظ أن نواة الخلية أثناء الانقسام تحتوي على أجسام خيطية سميت « الكروموسومات » .

كما لاحظ أن عددها في كل خلية ناتجة عن الانقسام ، مساوٍ لعدد الكروموسومات في الخلية الأصلية .

ولاحظ فيما بعد أن الجاميتات سواء كانت مذكرة أو مؤنثة يكون بها نصف عدد الكروموسومات التي بالخلية الأم ، وذلك لأن كل خلية تناسلية تنشأ بالانقسام الاختزالي . وعند تكوين الزيجوت أثناء التلقيح يعود العدد الأصلي الثابت من الكروموسومات ، إذ يأتي للزيجوت نصف كروموسوماته من الأب والنصف الآخر من الأم ، أي أن الكروموسومات موجودة بحالة زوجية .

وأول من أوضح أهمية الكروموسومات في حمل الصفات الوراثية هو العالم الأمريكي توماس مورجان وقد استعمل في أبحائه ذبابة الفاكهة الأمريكية دروزوفيلا (Drosophila) المعروفة بذبابة الحل .

واختار مورجان ذبابة الخل للأسباب التالية :

١ ـــ تعدد العوامل الوراثية فيها (درس حتى الآن ٥٠٠ عامل)

٢ ــ قلة عدد الكروموسومات وضخامتها .

سرعة تكاثرها وقصر دورة حياتها (الزوج من هذه الذبابة ينتج أكثر
 من ٢٠٠ ذبابة خلال ٨ ـــ ١٤ يوما)

٤ ــ يمكن تربيتها في المختبر في زجاجات تحتوي على سائل مغذي لها (مزيج من الموز والخميرة) كما يسهل التحكم فيها بسبب انجذابها بشدة نحو مصدر الضوء .

 تفقس الاناث قبل الذكور وبذلك يمكن فصل الجنسين قبل حدوث التزاوج العشوائي .

تجـــربة مورجــــــان :

قام مورجان بالتجربة التالية والتي تم تعليلها بنظرية الكروموسومات ، فأخذ ذبابة الخل طويلة الجناح ولقحها بذبابة قصيرة الجناح فنتجت أواد الجيل الثاني فنتجت بنسبة ٣ طويلة الجناح : ١ قصيرة الجناح . ولقد تم تعليل هذه التجربة بنظرية الكروموسومات معتمدا على الحقائق التالية :

١ — كل خلية عادية من جسم الكائن الحي تحتوي نواتها على عدد ثابت من الكروموسومات خاص بهذا النوع ، وتوجد هذه الكروموسومات بشكل أزواج . فعدد الكروموسومات في الاسكارس (٤) أربعة وفي ذبابة الحل (٨) ثمانية وفي الأرنب (٤٤) أربع وأربعون وفي الانسان (٤٦) ست وأربعون وفي القمح (١٤) أربعة عشر وفي الذرة (٢٠) عشرون .

٢ _ كل خلية تناسلية في أي كائن حي تحتوي نواتها على نصف عدد الكروموسومات الموجودة في الخلية العادية ، أي بها كروموسوم واحد من كل زوج من الأزواج السابقة .

٣ _ عند الإخصاب يصبح عدد الكروموسومات مساو للعدد
 الثابت للنوع .

٤ __ الكروموسوم عبارة عن خيط يحمل حبيبات صغيرة جداً مختلفة الحجم تعرف بالكروموميرات ، ويحمل كل كرومومير عاملًا وراثياً لصفة معينة ، ويقابله تماماً في نفس المكان على الكروموسوم الآخر العامل الوراثي

الآخر للصفة نفسها ، وقد يكون هذان العاملان متشابهان ويكون الفرد نقي الصفة أو يكون العاملان مختلفان ويكون الفرد هجيناً لتلك الصفة .

العوامل الوراثية مرتبة على الكروموسومات ترتيباً طولياً في مواضع الكروموسورات وكل منها له مكان ثابت في الكروموسوم الحناص به .
 يرجع سلوك الصفات في انتقالها من جيل إلى آخر إلى الكروموسومات وما تحمله من عوامل .

٧ ــ عاملا الصفتين المتضادتين قد لا يكونا بنفس القوة فيغلب
 تأثير أحدهما على الآخر ، وبذا تكون هناك صفة سائدة وصفة متنحية .

_ تعليل تجربة مورجان بنظرية الكروموسومات :

أصبح من المعلوم أن الكروموسومات هي جهاز الوراثة في الكائن الحي لأنها هي التي تحمل العوامل الوراثية والتي سميت فيما بعد بالجينات (Genes) .

وقد درس مورجان الصفات المتضادة على ضوء تجارب مندل مطبقا سلوك الكروموسومات على انعزال الصفتين المتضادتين . وعلى ذلك فإن جين (عامل) إحدى الصفتين موجود على كروموسوم خاص وجين الصفة المضاد موجود على الكروموسوم النظير .

التعـــــليل :

 الذبابة طويلة الجناح التي استعملت في التلقيح تحمل جين طول الجناح على كروموسوم خاص ، وبما أن لهذه الذبابة زوجا متماثلًا من الكروموسومات فيكون الجين في حالة زوجية ، ولو رمزنا لجين طول الجناح بالرمز (T) .

٢ — والذبابة قصيرة الجناح لها أيضا زوجا من الجينات لهذه الصفة عمولان على نفس زوج الكروموسومات المشابه لزوج الكروموسومات الذي يحمل جين طول الجناح في الذبابة الأولى ولو رمزنا لجين قصر الجناح بالرمز () فيكون التركيب الجينى للذبابة ()).

T عند تكوين الجاميتات يذهب كروموسوم واحد فقط من كل زوج متاثل إلى الجاميت ، وعلى ذلك فإن كل جاميت من الذبابة طويلة الجناح به جين واحد هو T فقط كما أن كل جاميت من الذبابة قصيرة الجناح به جين واحد فقط هو T) .

5 — عند تلقيح جاميت طويل الجناح وآخر قصير الجناح ، فالإخصاب بين الجاميتين يجمع الجينين (T) في أفراد الجيل الأول ولسيادة جين الطول (T) على جين القصر (T) تكون جميع أفراد الجيل الأول طويلة الجناح هجينة .

0 _ عند تكوين جاميتات الجيل الأول لا يوجد بأي جاميت منها سوى كروموسوم واحد فقط من كل زوج متاثل ، أي أنه يوجد بالجاميت الواحد كروموسوم واحد من زوج الكروموسومات ، أما الكروموسوم الذي يحمل جين طول الجناح (T) أو الكروموسوم الذي يحمل جين قصر الجناح (T) .

عند تزاوج أفراد الجيل الأول مع بعضها ينتج أفراد الجيل الثاني
 بعضها طويلة الجناح والأخرى قصيرة الجناح بنسبة ٣ : ١

تفسير قانوني مندل بنظرية الكرومومومات :

إن قانون مندل يفسر سلوك الكروموسومات ، ويدل هذا السلوك على أن عاملي كل صفة من الصفات يوجدان على زوج من الكروموسومان المتاثلان ، وهذان العاملان ليسا بنفس القوة ، وعند تكوين جاميتات هذا الجيل لا يوجد من كل زوج كروموسومي إلّا كروموسوم واحد في كل جاميت يحمل إما عامل الصفة السائدة أو يحمل عامل الصفة المتنحية ، أي تنعزل العوامل ، وعندما يتكون الجيل الثاني نتيجة اتحاد هذه الجاميتات تنتج أفراد سائدة الصفة وأخرى متنحية بنسبة ٣ : ١

وهذا يعني أن نتائج تجارب مندل تتفق تماما مع نتائج الفحص المجهري للنواة كما أوضحه مورجان .

الصفات غيير المندلية :

من دراستنا لتجارب مندل في الوراثة عرفنا أن هناك ثباتا في انتقال الصفات الوراثية من جيل إلى آخر . ولكن استنتاجات مندل كانت مبنية على تجارب مستمدة من نوع من النباتات ، ولا يمكن تعميمها على جميع الكائنات الحية . وقد تبين من الملاحظات والتجارب التي أجربت فيما بعد ، ظهور اختلافات في الصفات الوراثية ، وتسمى مثل هذه الصفات بالصفات غير المندلية أو اللامندلية ، وسوف نتناول فيما يلي بعضا من هذه الصفات : ...

: (Lack of dominance) 1

في تجربة على دراسة لون الهش في الدجاج الأندلسي (Andolusian Fowl) ، وجد عند تزاوج فردين أحدهما أسود اللون والآخر أبيض اللون ، أن الأفراد الناتجة في الجيل الأول كانت زرقاء رصاصية . وعند تزاوج الأفراد الزرقاء الرصاصية تزاوجا ذاتيا نتجت أفراد بالنسب التالية : السود : ٢ أزرق رصاصي : ١ أبيض

وأمكن تفسير ذلك على أساس انعدام السيادة . أي أنه في حالة الفرد الخليط يظهر كل من صفتى الأبوين معا ، أي يحتفظ كل جين بتأثيره المظهري في الفرد . وتمثل هذه الحالة بالرموز كما يلى :

نرمز للون الريش الأبيض بالرمز W ونرمز للون الريش الأسود بالرمز B الأبوان : أبيض × أسود

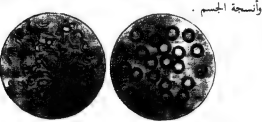
ولو كانت هذه الحالة مثل حالات مندل لوجب أن يخفي أحد الجينين تأثير الجين الآخر ويسود عليه تماما وتظهر جميع أنواد الجيل الأول إما باللون الأبيض أو اللون الأسود ، إلا أنه ظهرت جميع الأفراد باللون الرصاصي وهو لون وسط بين الأسود والأبيض بمعنى أن الجين (W) والجين (B) لم يستطع أن يسود أحدهما على الآخر سيادة تامة .

وكان كل من الجينين (W) و (B) في الحالة الفردية أضعف أثرا عنه في الحالة الزوجية .

ويلاحظ في حالة انعدام السيادة أن صفة الجيل الأول تكن وسطا بين صفتى الأبوين ، وأن الجيل الثاني يتميز إلى ثلاثة مجموعات ، ربعها مماثل لأحد الأبوين الأصليين وربعها الثاني مماثل للأب الآخر ، ونصفها وسط بين صفتى الأبوين ويمكن تمييزه من الشكل الخارجي .

: (Incomplete dominance) عير التامية (

في عام ١٩١٠م مرض طفل بحمى برد عادية . وقد لازمته الحمى ملة طويلة وعند إجراء فحص شامل له وجد الطبيب أن الطفل يشكو من أنيميا حادة (فقر دم) . وقد أظهر الفحص المجهري لدمه صورة مدهشة (شكل ١ ــ ٩ ب) بسبب وجود نسبة عالية من كريات اللم الحمراء المنجلية بدلا من الشكل القرصي مما يقلل قدرتها على حمل الأكسجين ، وقد تعمل على إغلاق الشعيرات الدموية فيقلل ذلك نسبة الأكسجين الواصلة لحلايا



أ ــ كريات دم حمراء عادية . (شكل ١ ـــ ٩) ب ــ كريات دم حمراء منجلية .

وبعد ذلك بعدة سنوات وجدت نفس الحالة في دم رجل وولده ، وكلاهما يشكوان من الأنيميا . وسميت الحالة أنيميا الخلية المنجلية (Sickle - Cell anemia) وهي مميزة تماما عن الأنواع العادية من الأنيميا وسرعان ما أصبح واضحا أن المرض ورائي بطريقة ما .

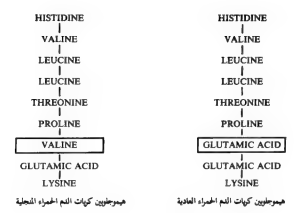
وبالدراسة المستفيضة وجد أنه بالاضافة إلى صورة الدم المشاهدة في المرضى المصابين بأنيميا الخلية المنجلية ، يحدث نوع متوسط سهل التمييز في دم أقارب المرضى المصابين ، وبصفة خاصة يوجد دائما في كلا والدي المصاب دون أن يمن هؤلاء الأقارب والآباء من المرض.

وأمكن تفسير توارث المرض بأن سبب الحالة يرجع إلى جين يرمز له بالرمز (S) يسبب في الأفراد غير متجانسي الجينات (S) نوعا متوسطا للمرض المنجلي غير المصحوب بالأنيميا ، (أي أنه أدى إلى ظهور نسبة قليلة من خلايا الدم المنجلية دون أن تحدث الأنيميا)، أما الأفراد المتجانسي الجينات (SS) فيصابون بالأنيميا . وقد حدا ظهور الصفة الوسطية بالباحثين اعتبار الجين (S) غير سائد على الجين (s) وسميت هذه الحالة بالسيادة غير التامة (الناقصة) .

وللكشف على المريض تحفظ عينة من دمه لمدة يوم أو أكثر بعيدة عن الهواء ، وعندها تظهر خلايا الدم بأشكال غريبة .

وقد أوضحت الفحوص العملية للدم أن الفرق بين الهيموجلوبين في الكريات الحمراء المنجلية والعادية يكمن في إحلال الحامض الأميني الفالين (Valin) مكان حامض الجلوتاميك (Glutamic acid) (شكل ١٠-١٠) .

كما وجد أن دم الأفراد غير متجانسي العوامل يحوي كلا النوعين من الهيموجلوبين بنسبة متساوية .



(شکل ۱ - ۱۰)

(Multiple genes) تراکم الجینے ا

في عــام ١٧٦٠ م أعلن عــالم البيولوجيـا جوزيــف كولـرويتر (J. Kolreuter) أنه لم يستطع تفسير ما لاحظه من نتائج عندما كان يجري تزاوجا بين سلالات طويلة وأخرى قصيرة من نبات الدخان .

فقد لاحظ أن الأفراد الناتجة من التزاوج تكون متوسطة الطول في الجيل الأول ، أما في الجيل الثاني فلاحظ تنوعا متدرجا في الطول (طويل ، أقصر قليلا ، متوسط ، دون المتوسط ، قصير) .

وتفسير ذلك أن بعض الصفات الوراثية تخضع لتأثير أكثر من زوج من الجينات وليس هناك سيادة لجين معين منها ، تسهم جميع الجينات في إظهار الصفة ، وقد سميت حالة التوارث هذه بالوراثة الكمية (Quantitative inheritance) . وسوف ندرس وراثة لون الجلد في الانسان كمثال على تراكم الجينات .

_ وراثة لون الجلد في الانسان :

يوجد في أجسام الأفراد ماعدا الألباينو مادة ملونة (صبغة الميلانين) وهي في السلالات البيضاء قليلة وفي السلالات السوداء كثيرة ، وهناك على الأقل زوجان من الجينات تتحكم في كمية المادة الملونة في الجسم فإذا رمزنا لجيني السواد بالرمزين (BB) ولجيني البياض بالرمزين (bb) . فالزنجي النقي لديه زوجين من جينات السواد هما (BBBB) ، والأبيض النقي لديه زوجين من جينات البياض هما (bbbb) .

ويمكن توضيح وراثة لون الجلد في الانسان فيما يلي :

الأبــوان : أبيض × زنجي

التركيب الجيني : bbbb ×

الجامية : BB bb

الجيــــل الأول : BBbb

وسط بين اللونين الأسود والأبيض

عند تزاوج أفراد الجيل الأول تنفصل الجينات في الجاميتات حسب الاحتالات التالية :

۱ أسود (BB) : ۲ وسط (Bb) : ۱ أبيض (bb) .

وتظهر الصفات لأبنائهم كما هو مبين في (الشكل ١ ـــ ١١) ونسبها . ١ أسود : ٤ يميل إلى السواد : ٦ وسط : ٤ يميل إلى اللون الأبيض : ١ أبيض .

EJ SEL COLONIA	BB	Bb	Bb	bb
ВВ	BBBB	BBBb	BBBb	BBbb
	أسسود	يميل إلى السواد	يميل إلى السواد	وسط
Bb	BBBb	BBbb	BBbb	Bbbb
	يميل إلى السواد	وسط	وسط	يميل إلى البياض
Bb	BBBb	BBbb	BBbb	Bbbb
	يميل إلى السواد	رسط	وسط	بميل إلى البياض
bb	BBbb	Bbbb	Bbbb	bbbb
	وسسط	بميل إلى المياض	بميل إلى البياض	أيض

(شکل ۱ _ ۱۱)

؛ _ الجينات القاتلة (Lethal genes)

الجينات القاتلة هي عوامل وراثية تؤثر تأثيرا مباشرا على حيوية الكائنات الحية ، فقد لاحظ العلماء أن موت الجنين وهو في أطواره الأولى ليس نتيجة مصادفة ، وإنما لأن له تركيبا جينيا معينا ، وبذلك عرفت هذه الجينات الحاتلة .

ومن الأمثلة المعروفة لهذه الحالة دراسة لون الفراء الأصفر في الفئرإن ، وانعدام تكون الكلوروفيل في بعض النباتات .

وراثة الفراء الأصفر في الفئران :

يمثل اللون الأصفر في الفئران الصفة السائدة واللون الأسود الصفة المتنحية . فعند تزاوج فأران لونهما أصفر هجين ، فمن المتوقع أن تكون نسبة الفيران الصفراء إلى السوداء هي ٣: ١ ، ولكن وجد أن النسبة الفعلية التي تم الحصول عليها هي ٢ أصفر : ١ أسود . وعند تشريح رحم الأم بعد الوضع وجد بداخله جنينا مكتمل النمو أصفر اللون ميتا .

وقد أمكن تفسير ذلك وراثيا على ضوء الجينات القاتلة ، فإذا رمزنا للجين المسبب للصفرار اللون بالرمز (Y) ، وللجين المسبب للون الأسود بالرمز (Y) ، فإن التركيب الجيني لكل من الأبوين (Y) ، وينتج عن كل أب نوعان من الجاميتات أحدهما (Y) والآخر (Y) .

ومن ثم يكون أفراد الجيل الناتج كالتالي :

فأر تركيبه الجيني (YY) لونه أصفر يموت في رحم الأم ويرجع ذلك
 إلى اجتاع الجينين السائدين معا مما يسبب قتل الجنين .

فأران تركيبهما الجيني (Yy) ، ولونهما أصفر ، ويعيشان لأنهما
 مختلفا الجينين بالنسبة للون الأصفر .

_ فأر تركيبه الجيني (yy) لونه أسود ، ويعيش لعدم وجود الجينين السائدين .

وهكذا تكون النسبة بين اللون الأصفر واللون الأسود في الجيل الناتج هي ٢: ١ ، وذلك لموت الأفراد الحاملة للجينين السائدين (٢٢) في المرحلة الجنينية .

ويمكن تلخيص ذلك فيما يلي: الأبـــوان أصفر هجين × أصفر هجين ۲y × ۲y الجيل الناتج ٢٧ × ٢٧ الجيل الناتج الصفر نقي أصفر هجين أســــود المحين ألمـــــود المحين ألمـــــود (يموت في المراحل الجنينية)

_ انعدام تكون الكلوروفيل في بعض النباتات :

في بعض الأحيان لا يتكون الكلوروفيل في أنسجة النبات مما يؤدي إلى موت النبات مبكرا ، ومن أمثلة ذلك نبات الذوة .

وبدراسة هذه الظاهرة وجد أن نبات الذرة الذي ينمو نموا طبيعيا ، يوجد في نهاية زوج معين من كروموسوماته عقد كبيرة نوعا ما يحيط بها عدد من الجينات من بينها جين يعمل على إنتاج مادة الكلوروفيل اللازمة لحياة النبات (شكل ١ – ١٢) .

وقد وجد أنه عند فقد العقد في نهاية كلا الكروموسومين لا يتكون كلوروفيل ويموت النبات على هيئة بادرة صغيرة ، أما إذا فقد في أحد الكروموسومين فإن مادة الكلوروفيل تتكون ، مما يدل على أن جين الكلوروفيل بمفرده كاف للتأثير حتى حين يعمل على انفراد ، لأن النباتات التي لها كروموسوم طبيعي وكروموسوم بدون عقد يتكون بها كلوروفيل وتنمو طبيعية .



شكل ١ ــ ١٧ عدم تكون الكلوروفيل في نبات الذرة

: (Multiple alleles) عدد البدائل

درسنا فيما سبق وراثة الجينات الثنائية المتضادة مثل طول الساق وقصره في نبات البازيلاء ، وفي مثل هذه الحالات يقع الجينان المتضادان في نفس الموقع الكروموسومي في كل كروموسومين متاثلين .

ولكن هناك حالات يوجد فيها أكثر من جينين متضادين ، ومهما يكن عدد البدائل من الجينات فإن الفرد لا يحمل في خلايا جسمه (على الكروموسومات) أكثر من زوج من هذه البدائل (الجينات) وفي جاميتاته جين واحد فقط من الجينات البديلة المتعددة .

وليتضح المقصود بالبدائل (Alleles) سوف ناَّخذ المثالين التاليين : أ) وراثة الأجنحة في ذبابة الخل :

إن الأجنحة الطويلة لذبابة الحل هي الصفة الطبيعية للذبابة ، ولكن مع الزمن ظهرت طفرتان على نفس الموقع الجيني للصفة الأصلية . وبدراسة كل طفرة على حدة وجد أن إحداهما تؤثر على شكل الجناح ويصبح مختزلا (Vestigial) والأخرى جعلت الجناح مختزلا ملتويا (Vestigial) .

وبما أن الصفتين ظهرتا على نفس الموقع الجيني لصفة الجناح الطويل الطبيعي ، فإن كلًا منهما يعتبر بديلًا للآخر وكذلك للبديل الأصلي ، وكل منهما متنح بالنسبة للبديل الأصلي (الجناح الطويل) .

فإذا رمزنا لصفة الجناح الطويل السائد بالرمز (T) فإن جميع أشكال الأجنحة الأخرى تتمثل بجينات متنحية ويرمز لشكل الجناح المختزل بالرمز (tva) .

وبذلك يصبح لدينا ثلاثة تراكيب جينية مختلفة تقع على نفس الموقع الكروموسومي وهي :

T T الذباب طويل الجناح نقي tvtv الذباب مختزل الجناح tvatva الذباب مختزل وملتو الجناح

وعند تزاوج ذبابة طويلة الجناح نقية ، وأي طراز متنحي فيكون الذباب الناتج طويل الجناح هجين مثل (Ttv) أو (Ttva) وهكذا .

ب) وراثة لون العين في ذبابة الحل :

اللون الأحمر هو اللون الطبيعي للعين ، ولكن يحدث أحياناً أن تنتج أنواع من الذباب لها ألوان العيون الآتية : الأبيض (White) ، والنبيذي (Wine) ، والمرجاني (Coral) ، والمشمشي (Appricot) . وقد تبين من التلقيحات المختلفة أن جين اللون الأحمر يسود سيادة تامة على البدائل الأخرى .

ولو رمزنا لصفة لون العيون الحمراء بالرمز (R) ، وأي بديل يظهر بعد ذلك في هذه السلسلة من البدائل يرمز له بالرمز (Tw) ، وعامل اللون حرف مميز للصفة الجديدة . نرمز لعامل اللون الأبيض (Tw) ، وعامل اللون النبيذي (Twi) ، وعامل اللون المرجاني (Tc) ، وعامل اللون المرجاني (Tc) ، وعامل اللون المشمشي (Tc) .

ويكون التركيب الجيني للذباب أحمر العيون النقي (RR) . وإذا حصل تزاوج بين ذبابة حمراء العين نقية وأي طراز متنحي فيكون الذباب الناتج أحمر هجين مثل (Rrc) أو (Rrc) أو (Rra) ... وهكذا .

وإذا حصل تزاوج بين ذبابتين تحمل كل منهما صفة لون العيون المتنحية يكون الناتج وسطا بينهما ، فمثلًا تبدو الأفراد الناتجة عن التزاوج بين ذباب أبيض العيون وآخر مشمشي العيون ، ذباباً لون عيونه مشمشي فاتح وتركيبها الجيني (FwTa) .

ـ الارتباط والعبور والخرائط الوراثية للكروموسومات :

مرتبطة (unlinked) .

Linkage, Crossing over & Genetic Mapping of Chromosomes أصبح من المعلوم لدينا الآن أن مندل أجرى تجاربه على نبات البازيلاء ودرس سبعة أزواج فقط من الصفات المتضادة . ومن حسن حظه أو من حسن حظ علم الوراثة أن هذه السبعة أزواج من الصفات المتضادة كانت مستقلة في وراثتها عن بعضها بحيث أن انتقالها من جيل إلى الجيل التالي كان يسير وفق قاعدة عامة وهي التي لاحظها مندل ووضحها في قانونه الأول يسير وفق قاعدة عامة وهي التي لاحظها مندل ووضحها في قانونه الأول (قانون انعزال الصفات) . وقانونه الثاني (قانون التوزيع الحر) . أي أن كل زوج من زوجي الجينات لكل صفة من الصفات السبع محمول على زوج من زوجي الجينات وتعرف أزواج الجينات في هذه الحالة بأنها غير

ومنذ عام ١٩٠٠م تقريبا بدأت الكروموسومات كمكون من مكونات النواة تستحوذ على انتباه علماء الحلية وعلماء الوراثة ، وبالأنحص عندما لوحظ سلوك الكروموسومات المنتظم سواء في الانقسام الاختزالي أو في الانقسام غير المباشر ، ومشابهة سلوك الكروموسومات المنتظم هذا لسلوك الجينات المستنتجة من انعزالات الأشكال المظهرية أثناء انتقال الصفات من جيل إلى الجيل التالى .

وبناء على ذلك فقد تم ساتون (Sutton) عام ١٩٠٣م بالرأي التالي : « إن الجينات لابد وأن تكون أجزاء من الكروموسومات أو على الأقل فهي محمولة على الكروموسومات » . وقد أصبحت هذه النظرية حقيقة ملموسة عندما أثبتت تجارب مورجان عام ١٩١٠م وبريدجز (Bridges) عام ١٩١٦م أن الجينات محمولة على الكروموسومات . نتيجة لذلك فإن وراثة الجينات وانتقالها من جيل لآخر لابد وأن تكون مماثلة تماما لوراثة الكروموسومات وانتقالها من جيل لآخر .

وبتقدم المعلومات الوراثية والسيتولوجية عن الكائنات الحية المختلفة اتضح أن أي كائن حي لابد وأن يحمل عددا من الجينات أكبر بكثير جدا من عدد أزواج الكروموسومات التي يحملها ، مثال ذلك ذبابة الخل (الدروسوفيلا) بها أربعة أزواج من الكروموسومات ، بينا تحمل هذه الكروموسومات حوالي عشرة آلاف جين ، معنى ذلك أن أي كروموسوم لابد وأن يحمل عددا من الجينات . وكل الجينات المحمولة على كروموسوم واحد تكون مجموعة ارتباطية (Linkage group) وتنتقل هذه المجموعة الارتباطية دائما كوحدة واحدة من جيل إلى الجيل التالي فيما عدا في الحالات

التي يحدث فيها عبور كما سنوضح فيما بعد .

وبناء على ذلك فإن علد المجاميع الارتباطية في أي كائن حي يساوي العدد الأحادي (نصف عدد) للكروموسومات في هذا الكائن الحي .

وقد أشار ساتون عام ١٩٠٣م إلى هذه الحقيقة عندما قال أن هناك حالات لن تخضع سلوك الجينات فيها لقوانين مندل ، وهي الحالات التي يكون فيها جينين أو أكثر محمولان على نفس الكروموسوم .

فمن الواضح أن الجينات المرتبطة على نفس الكروموسوم لن تخضع لقانون التوزيع الحر لأنها سوف تنتقل من جيل إلى الجيل التالي كوحدة واحدة في جاميت واحد.

_ اكتشاف الجينات المرتبطة (Linked genes)

أول نتائج تم الحصول عليها أثناء دراسة زوجين من الصفات ، واختلفت نسب الأشكال المظهرية فيها عن النسب المتوقعة على أساس قانون التوزيع الحر ، كانت هي النتائج التي حصل عليها العالمان بيتسون وبانيت (Bateson & Punnet) عام ١٩٠٥ _ ١٩٠٨م ، فقد لاحظا أنه بالتهجين بين سلالتين من نبات البازيلاء يختلفان عن بعضهما في زوجين من الصفات المتضادة ، أن النسب المظهرية المشاهدة في الجيل الثاني لا تتفق مع النسب المتوقعة على أساس قانون مندل الثاني ، وكانت أزواج الصفات التي استعملاها هي :

_	Purple Flowers	ار ارجوانیسة	۱ _ أزهـ
	Red Flowers	ار حمـــااء	أزه
_	Long pollen grains	ب لقاح طويلة	۲ _ حبور
	Round pollen grains	ب لقاح مستديرة	حبوا

وقد أثبتت نتائج التجارب لكل زوج من أزواج الصفات على حدة أن صفة الأزهار الأرجوانية سائدة على صفة الأزهار الحمراء ، وأن صفة حبوب اللقاح الطويلة سائدة على صفة حبوب اللقاح المستديرة .

وعند إجراء تزاوج بين سلالتين نقيتين إحداهما أرجوانية الأزهار طويلة حبوب اللقاح ، كانت حبوب اللقاح ، كانت نباتات الجيل الأول تحمل الصفتين السائدتين ، أي أنها كانت كلها أرجوانية الأزهار طويلة حبوب اللقاح هجينة ، وبناء على ذلك كان المتوقع في الجيل

الثاني الحصول على النسبة المعتادة (٩ : ٣ : ٣) ولكن النتائج المشاهدة خالفت المتوقع كما يتضع من الجدول التالي (شكل ١ – ١٣) .

ساس قانون التوزيع فــــــر	المتوقع على أ ا-	_اهد	1	
النسبة	العدد	النسبة	العدد	أشكال مظهرية
۱۳۵٥ (<u>۴</u>)	78.	۰۹۳۲	797	١ ـــ أرجوانية الأزهار
۱۸۷ <i>ه (۳)</i>	۸۰	ە\$\$ەر	19	طويلة حبوب اللقاح ٢ـــ أرجوانية الأزهار
۱۸۷۰ (۱۱)	٨٠	۹۳۲ر	77	مستديرة حبوب اللقاح ٣- حمراء الأزهار
۱۹۶۵ (<u>۱۰)</u>	**	۱۹۹۱ر	٨٥	طويلة حبوب اللقاح ٤ـــ حمراء الأزهار
	£YV	-	£7V	مستديرة حبوب اللقاح

(شکل ۱ ـ ۱۳)

نلاحظ من هذه النتائج أن مجموعتي الشكل المظهري :_

۱ ـــ أرجوانية الأزهار وطويلة حبوب اللقاح ، والمتوقعة حسب قانون التوزيع الحر بنسبة (﴿)

۲ — حمراء الأزهار ومستديرة حبوب اللقاح ، والمتوقعة حسب قانون م التوزيع الحر بنسبة (ب) كانتا موجودتين بكميات أكبر مما هو متوقع ، وهذه تسمى تراكيب الصفات الأبوية (Parental combinations) ومن ناحية أخرى نلاحظ أن مجموعتى الشكل المظهري :__

۱ ــ أرجوانية الأزهار مستديرة حبوب اللقاح والمتوقعة حسب قانون التوزيع الحر بنسبة (٣٠٠)

 $\gamma = -\pi_0$ الأزهار طويلة حبوب اللقاح والمتوقعة حسب قانون التوزيع الحر بنسبة $\left(\frac{\gamma}{\gamma_0}\right)$ كانتا موجودتين بكميات أقل مما هو متوقع وهذه تسمى التراكيب الجديدة (Recombinations).

معنى ذلك أن الجينات التي أتت من أب معين في جاميتة واحدة بقيت مع بعضها ولم تتوزع توزيعا حرا عندما بدأت أفراد الجيل الأول في تكوين جاميتاتها . فمثلًا الأب (أرجواني الأزهار _ طويل حبوب اللقاح) أعطى لأفراد الجيل الأول الجينين السائدين للون الأزهار الأرجواني ولطول حبوب اللقاح ، وبناء على هذه النتائج فإن هذين الجينين بقيا مع بعضهما عندما بدأت أفراد الجيل الأول تكون جاميتاتها ولم ينفصلا عن بعضهما ويتوزعا توزيعل حرا ، وكذلك فإن الأب الآخر (أحمر الأزهار _ مستدير حبوب اللقاح) أعطى لأفراد الجيل الأول الجينين المتنحين للون الأزهار الحمراء ولاستدارة حبوب اللقاح .

وهذين الجينين لم يتوزعا توزيعا حرا في أفراد الجيل الأول إلا في حالات قليلة . وفي الحالات القليلة التي انفصل فيها جيني لون الأزهار الأرجواني وحبوب اللقاح الطويلة عن بعضهما وكذلك انفصل فيها جيني لون الأزهار الحمراء وحبوب اللقاح المستديرة عن بعضهما ، حدث التوزيع الحر ونتيجة لذلك حصلتا على التراكيب الجديدة ، وهي مجموعتي الشكل المظهري (أرجوانية الأزهار مستديرة حبوب اللقاح) ، (وحمراء الأزهار _ طويلة حبوب اللقاح) .

وكما هو ملاحظ من (الشكل ١ ــ ١٣) فإن نسب هذه المجاميع كانت أقل من المتوقع على أساس التوزيع الحر وذلك لأن الجاميتات التي كونتها كانت نسبتها أقل مما هو متوقع على أساس التوزيع الحر . ولم يستطع باتسون وبنيت تفسير هذه النتائج على أساس سلوك الجينات المرتبطة . ولكن الدراسات الوراثية أثبتت فيما بعد أن الجين الخاص بلون الأزهار مرتبط مع الجين الخاص بشكل حبة اللقاح أي محمول معه على نفس الكروموسوم .

نسب الجاميتات كما تظهر في التلقيح الاختباري : ــ

إذا أخذنا أفراد الجيل الأول الناتج من تزاوج سلالتين من البازيلاء أرجوانية الأزهار وطويلة حبوب اللقاح نقية الصفات مع حمراء الأزهار ومستديرة حبوب اللقاح (صفتان متنحيتان) وأردنا أن نتعرف على النسب الفعلية لأنواع الجاميتات المختلفة التي تكونها هذه الأفراد نجري التلقيح الاختباري.

نرمز للون الأزهار الأرجواني بالرمز R نرمز للون الأزهار الحمسراء بالرمز r

روز لحبوب اللقاح الطويلة بالرمز T

نرمز لحبوب اللقاح المستديرة بالرمز t

الشكل المظهري للأبوين أرجواني الأزهار طويل حبوب اللقاح × أحمر الأزهار مستدير حبوب اللقاح .

rrtt × RRTT التركيب الجيني للأبوين

الجامية ــــات RT

أفـــراد الجيـــل الأول RrTt

الشكل المظهري لأفراد الجيل الأول : أرجواني الأزهار _ طويل حبوب اللقاح (هجينــــة) .

التلقيح الاختباري:

الأبوان : أرجواني الأزهار ـــ طويل حبوب اللقاح (هجين) × أحمر الأزهار ـــ مستدير حبوب اللقاح .

التركيب الجيني RrTt خيني

فإذا كانت ظاهرة التوزيع الحر تحدث في أفراد الجيل الأول عند تكوين الجاميتات فإننا نتوقع أن تنتج هذه الأفراد أربعة أنواع من الجاميتات بنسب متساوية كما يلى :

rt : rT : Rt : RT

۲۰ : ۲۰ : ۲۰ : ۲۰

وبذلك تكون نتيجة التلقيح الاختباري كالآتي :

rrtt × RrTt

34 / 34 / 34 / 34 / 34 / 34 / 34 / 34 /	RT	Rt	rT	rt
rt	RrTt	Rrtt	rrTt	rrtt
	أرجوانية الأزهار	أرجوانية للأزهار	حمراء الأزهار	حمراء الأزهار
	طويلة حيوب اللقاح	مستديرة حبوب اللقاح	طويلة حبوب اللقاح	مستديرة حيوب اللقاح

وعندما قام بيتسون وبنيت بإجراء التلقيح الاختباري وجدا أن النتائج المشاهدة فعلًا تختلف عن هذه النتائج المتوقعة على أساس التوزيع الحركا يتضح من الجدول التالي (شكل ١ ــ ١٥)

السب الشاهدة	النسب المتوقعة حسب قانون التوزيع الحسر	التركيب الجيني	الشكل الظهري
٤٣٧ر	۴۵ر	RRTT	١ ــــــ أرجوانية الأزهار
۹۳ر	۳۵ر	Rrtt	طويلة حبوب اللقاح ٢_ــ أرجوانية الأزهار
۹۳ر	٥٣٠	rrTt	مستديرة حبوب اللقاح ٣_ حمراء الأزهار
٤٣٧ر	۳۰ر	rrtt	طويلة حبوب اللقاح ٤_ حمراء الأزهار مستديرة حبوب اللقاح
			Ç +Jr yı

(شکل ۱ ــ ۱۰)

وواضح أن النتائج المشاهدة لا تنطبق على النسب المتوقعة حسب قانون التوزيع الحر ، وتتضع كذلك ثلاثة علاقات هامة هي :

ا أفراد التلقيع التكرار الكبير في أفراد التلقيع الاختباري كانت هي التراكيب الأبوية .

وهي (أرجوانية الأزهار ـــ طويلة حبوب اللقاح) ، (حمراء الأزهار ـــ مستديرة حبوب اللقاح) . ٢ ـــ إن النسب المثوية لهذه التراكيب الأبوية كانت متساوية ، فكل منهما موجود بنسبة ٢٣٧ر،

٣ - إن النسب المتوية للتراكيب الجديدة في أفراد التلقيح الاختباري وهي
 (أرجوانية الأزهار - مستديرة حبوب اللقاح) ، (حمراء الأزهار - طويلة حبوب اللقاح) كانت متساوية ، وكل منهما موجود بنسبة ٦٣٠ر

ولقد نشر مورجان عام ١٩١١م نتائج التهجين والتي يظهر فيها سلوك الجينات المرتبطة في ذبابة الخل (الدروسوفيلا) والمثال التالي يوضح الارتباط بين الجينات :

أولًا : عند تزاوج ذبابة الخل رمادية اللون طويلة الأجنحة (نقية الصفات) مع ذبابة سوداء اللون قصيرة الأجنحة .

ر مع العلم أن اللون الرمادي سائد على اللون الأسود والأجنحة
 الطويلة سائدة على الأجنحة القصية) .

تنتج أفراد الجيل الأول رمادية اللون طويلة الأجنحة (هجينة) .

وعند إجراء تلقيح اختباري على أن تكون الأنثى من الجيل الأول حصلنا تقريبا على النتائج التالية :

٤١٪ من الأفراد رمادية اللون طويلة الأجنحة .

٤١٪ من الأفراد سوداء اللون قصيرة الأجنحة .

٩ ٪ من الأفراد سوداء اللون طويلة الأجنحة .

٩ ٪ من الأفراد رمادية اللون قصيرة الأجنحة .

ثانياً: أما عند تزاوج ذبابة الخل سوداء اللون طويلة الأجنحة مع ذبابة رمادية اللون قصيرة الأجنحة ، وكانت الصفات السائدة موجودة بصورة نقية ، نتجت أفراد الجيل الأول رمادية اللون طويلة الأجنحة (هجينة) . وعند إجراء تلقيح اختباري على أن تكون الأنفى من الجيل الأول حصلنا تقريبا على النتائج التالية :

٥را٤٪ من الأفراد سوداء اللون طويلة الأجنحة .

٥را٤ ٪ من الأفراد رمادية اللون قصيرة الأجنحة .

٥ر٨ ٪ من الأفراد سوداء اللون قصيرة الأجنحة .

٥ر٨ ٪ من الأفراد رمادية اللون طويلة الأجنحة .

وإذا تأملنا النتائج في الحالة الأولى والثانية ، فإننا نجد أن ٨٣٪ من الأفراد الناتجة عن التلقيح الاختباري هي صفات الأبوان (١٥٤٪ لكل أب) مما يدل على أن صفة لون الجسم وصفة طول الأجنحة صفات مرتبطة .

ونفسر هذه الظاهرة بأن جينات الصفات المرتبطة محمولة على نفس الكروموسوم ، فلا يمكن لهذه الجينات أن تتوزع بصورة مستقلة لتعطي نتائج تتمشى ووراثة زوجين من الصفات المتضادة (٩ : ٣ : ٣ : ١) .

ولكن ظهرت صفات جديدة بنسبة ١٧٪ إذن لابد أنه حصل إنفصال لعرى الارتباط بين الجينات عند تكوين الجاميتات ، مما هيأ فرصاً جديدة للتنوع وظهور هذه التراكيب الجديدة . وظاهرة العبور هي التي تفسر لنا ظهور هذه الصفات الجديدة .

: (Crossing over)

بقي التفسير الصحيح لأسباب ظهور انحرافات واضحة عن النسب المتوقعة في قانون التوزيع الحر مجهولًا لفترة من الوقت ، حتى توصل مورجان عام ١٩٩١م إلى التفسير الصحيح لهذه المشكلة ، ففي ذلك الوقت كانت الدراسات قد شملت عدداً من أزواج الصفات المتضادة في ذبابة الخل

(الدروسوفيلا) ولوحظت الحالات التي يدرس فيها زوجين من الجينات وتعطى النسب المتوقعة على أساس قانون التوزيع الحر ، ولوحظت كذلك الحالات الأخرى التي تعطى في الجيل الثاني انحرافات واضحة عن النسب المتوقعة في الجيل الثاني .

وكان مورجان يعتقد في صحة نظرية ساتون القائلة بأن الجينات هي أجزاء من الكروموسومات ، وكان مورجان يعتقد أن الانحرافات عن قانون التوزيع الحر إنما ترجع إلى وجود زوجي العوامل الوراثية على نفس الزوج من الكروموسومات .

ولتفسير نتائج بيتسون وبنيت على هذا الأساس كان لابد من فرض أن الجينات يمكنها الانتقال من كروموسوم لآخر ، وهذا الفرض ضروري لتفسير ظهور التراكيب الجديدة ، وذلك لأن نظرية ساتون بمفردها تستدعي ظهور مجموعتي شكل مظهري فقط في الأفراد الناتجة من التلقيح الاختباري وهما المجموعتان الأبويتان ، ومشاهدة التراكيب الجديدة تستدعي انتقال الجينات من كروموسوم لآخر .

وفي ذلك الوقت قدم العالم السويدي جانسن (Janssen) عام ١٩٠٩م بعض الأدلة السيتولوجية التي تؤيد صحة فكرة انتقال الجينات من كروموسوم لآخر .

فقد وصف جانسن ظاهرة تحدث أثناء الالتصاق (Synapsis) بين الكروموسومين المتماثلين (Homologous chromosomes) في الدور التمهيدي الأول للانقسام الاختزالي ، وسمى هذه الظاهرة العبور .

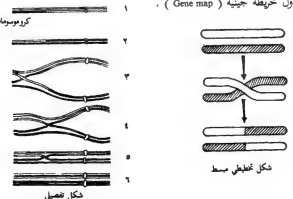
ولتوضيح كيفية حدوث العبور لابد من تتبع خطوات الانقسام الاختزالي . ففي الدور التمهيدي الأول تتلاصق الكروموسومات المتشابهة على مدى طولهما .

وفي الخطوات التالية للانقسام ينفرج الكروموسومان المتشابهان أحدهما عن الآخر بحيث يرتبطان معا بنقط اتصال تسمى الكيازمات (Chiasmata) ، وهي تمثل نقط العبور الوراثي .

وعند الكيازمات يمثل العبور تبادلًا واقعياً بين المادة الكروماتينية للكروموسومات المتشابهة (شكل ١ — ١٦) . وفي الانقسام تنشطر الكروموسومات طولياً إلى كروماتيدات ، وتحدث الكيازمات على اثنين فقط من الكروماتيدات الأربعة للوحدة الثنائية . وبذلك نرى أن العبور يحدث بين الكروماتيدات وليس بين الكروموسومات . وتزداد فرص حدوث العبور بازدياد عدد الكيازمات الموجودة بين الكروماتيدين النظيرين .

ومن الواضح أنه لابد من حدوث كيازمة بين أي جينين لكي يمكن اكتشاف العبور بينهما .

وقد توصل العلماء إلى معرفة متى تنفصل الصفات المرتبطة بالعبور مكونة ارتباطاً جديداً في الأفراد الناتجة ، وبدراسة ظاهرة العبور أمكن عمل أول خريطة جينية (Gene map) .



_ الخرائط الوراثية (Genetic maps)

استفاد علماء الوراثة من نتائج تجارب الارتباط والعبور في عمل خرائط تحدد مواقع الجينات على الكروموسومات ، وذلك عن طريق استخدام معدل انفصال الصفات المرتبطة وحدوث التركيب الجديد للجينات .

وأظهرت التجارب الوراثية التي أجريت على كائنات مختلفة أن نسبة العبور بين أي زوج من أزواج الجينات هي نسبة ثابتة ومحددة ، والسبب في هذا هو أن كل جين له موقع جيني (Locus) ثابت ومحدد على الكروموسوم ، وعلى ذلك يمكننا استعمال نسب العبور بين أزواج الجينات لترتيبها طولياً على الكروموسومات الحاملة لها . ونسبة العبور بين زوج من الجينات تتوقف على المسافة الكروموسومية التي تفصل هذا الزوج من الجينات عن بعضه ، فكلما زادت المسافة بين جينين كلما زاد الاحتال بأن عبوراً سوف يحدث بينهما ، وبالتالي فإن الجينات القريبة جداً من بعضها البعض سيكون الارتباط بينهما قويا ويكون العبور بينهما نادراً .

والوحدة الطولية المستعملة لتقدير المسافة الكروموسومية بين موقعين جينين هي المسافة التي تسمح بحدوث نسبة عبور مقدارها ١٠٠ ، معنى ذلك أنه إذا لاحظنا نسبة عبور مقدارها ١٠٠ بين الجينين (B-A) فإن ذلك يعني أن المسافة بينهما هي (٥) وحدات عبورية . فإذا فرضنا وجود جين ثالث هو (C) وأردنا ترتيب هذه الجينات الثلاث طولياً ، فإننا نعتمد على نسبة العبور بين كل زوج ، حيث أن هذه النسبة هي التي تحدد المسافة مقدرة بالوحدات العبورية .

فنسبة العبور بين الجينين (B - A) كانت ٥٠ر فالمسافة بينهما (٥) وحدات عبورية ، وإذا كانت نسبة العبور بين الجينين (A - C) وحدات عبورية وإذا كانت نسبة العبور بين

الجينين (C-B) (١٢ر) ، فالمسافة بينهما (١٢) وحدة عبورية ومن ذلك يكننا استنتاج الترتيب الطولي لهذه الجينات الثلاثة وعمل الخريطة الوراثية كالآتي : " (شكل ١ ـــ ١٧) .

C A B

(شکل ۱ 🗕 ۱۷)

ومن الضروري في هذه العملية تحديد موقع جين من الجينات المدروسة لتحديد موقع الجينات الأخرى .

وبتطبيق هذه الطريقة أمكن ترتيب عدد كبير من الجينات على الكروموسومات الحاملة لها . وهناك طريقة أخرى تستخدم في رسم خرائط الكروموسومات ، وتتلخص هذه الطريقة في إتلاف أجزاء صغيرة من الكروموسومات باستخدام الأشعة السينية مثلا ، فإذا نتج عن ذلك شذوذ في إحدى الصفات أمكن الاستدلال على مكان الجين الذي أدى إلى ظهور هذه الصفة على الكروموسوم .



الفصل الشاني الوراثة الجزيئيسسة Molecular Genetics

اتضح لنا من الفصل الأول أن الجينات محمولة على الكروموسومات ، وهذه الجينات مسؤولة عن الصفات المتوارثة . ولكن من أي مادة تصنع الجينات ؟ وكيف تؤدي عملها ؟

وبذلك تركز البحث حول التركيب الجزيئي ووظائف الجينات.

ولقد أصبحت الفيروسات والبكتيها مواد تجارب على نطاق واسع ، وهذه الكائنات الحية صغيرة وبسيطة التركيب نسبياً وتتكاثر بسرعة .

الشروط الواجب توافرها في المادة الوراثية :

هناك شروط لابد من توافرها في الجزيئات حتى يمكنها أن تقوم بوظيفة حمل المعلومات الوراثية ، وهذه الصفات هي :

١ ـــ يجب أن تكون قادرة على حمل معلومات ذات فائدة بيولوجية
 على أن تحفظ هذه المعلومات بصورة ثابتة .

 تملك القدرة على التكاثر والانتقال بدقة وبالصورة الثابتة من جيل إلى آخر .

٣ ـــ قادرة على التحكم في تكوين جزيئات بيولوجية أخرى وبالتالي
 خلايا وكائنات حية تضمن استمرار النوع .

ولكي يتحقق هذا لابد من وجود طبيقة ما لترجمة المعلومات الوراثية المخزونة في المادة الوراثية وتحويلها إلى صورة منتجة ، أي أنه لا يكفي أن تكون المادة الوراثية قادرة على إكثار نفسها فقط ، بل يجب أن تكون قادرة على إنتاج أنواع أخرى من الجزيئات .

٤ _ يجب أن تتميز المادة الوراثية بقدرة محدودة على التغير ، وقد يبدو هذا متعارضا مع ما سبق ، وهو ضرورة ثبات المادة الوراثية _ ولكن القدرة على التغير صفة تمليها عملية التطور البيولوجي .

ويتم التغير إما عن طريق الطفرة أو عن طريق التراكيب الجديدة . وتتكون الكروموسومات من نوعين من الجزيئات العضوية الكبيرة هي البروتينات والأحماض النووية .

والأحماض النووية نوعان : الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين (DNA) ، الأكسجين (DNA) ، ويسمى اختصاراً (DNA) ، والحامض النووي الرايبوزي (Ribonucleic acid) ويسمى اختصاراً (RNA) . وبقي الصراع قائماً بين علماء الوراثة أي من هذه الجزيئات الكبيرة الثلاث يحمل المعلومات الوراثية .

وأثبتت التجارب العلمية خلال السنوات ١٩٤٠ ـــ ١٩٥٠م أن المعلومات الوراثية تكمن في الأحماض النووية ، وأكثر دقة تكمن في (DNA).

(أما في بعض أنواع الفيروسات التي لا تحتوي على (DNA) فإث (RNA) هو الذي يحمل المعلومات الوراثية) .

فتركيب (DNA) هو نفسه في جميع أنواع الخلايا في الفرد الواحد ، وأيضا كمية (DNA) في كل خلية هي كمية ثابتة في النسوع الواحسد (فالجاميتات تحتوي على نصف الكمية الموجودة في الخلية الجسدية لنفس النوع) بينها يتنوع بروتين الكروموسومات كثيراً .

التركيب الكيميائي للأحماض النووية :

سميت هذه المركبات بهذه الأسماء لأنها مركبات حامضية موجودة في نواة الحلية وتتركب الأحماض النووية من وحدات تسمى نيوكليوتيدات (Nucleotides)

Five - Carbon Suger ا ـــ سکر خماسی

Nitrogen base تيتروجينية ٢ ــ قاعدة نيتروجينية

Phosphate group حموعة فوسفات ٣

وترتبط هذه النيوكليوتيدات ببعضها عن طريق جزيء السكر الخماسي ومجموعة الفوسفات ولذلك يعرف جزيء الحامض النووي باسم (سلسلة عديدة النيوكليوتيد) ويختلف (DNA) عن (RNA) في نوع السكر الخماسي وكذلك في قاعدة من القواعد النيتروجينية .

فالسكر الخماسي في حالة (RNA) هو الرايبوز (Ribose) بينا في حالة (DNA) هو الرايبوز منقوص الأكسجين (DNA) . والفرق بينهما يشمل ذرة الكربون رقم (٢) حيث يوجد عليها ذرة هيدروجين في حالة سكر الرايبوز منقوص الأكسجين بينا يوجد عليها مجموعة هيدروكسيل في حالة سكر الرايبوز وهذا الفرق قد يبدو خفيفا إلا أنه يكفي تماماً لتمييز أي منهما عن الأخر بالطرق الكيميائية .

والقواعد النيتروجينية مركبات حلقية تحتوي على النيتروجين والكربون والهيدروجين وهي نوعان :

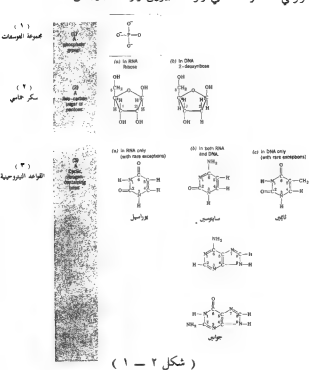
أ) قواعد بيورين (Purines) :

تتكون من حلقتين ومنها أدينين (Adenine) وجوانين (Guanine) وهاتان توجدان في نوعي الأحماض النووية (DNA) و (RNA) .

ب) قواعد برپیدین (Pyrimidines):

تتكون من حلقة واحدة ومنها السيتوسين (Cytocin) وتوجد في نوعي الأحماض النووية ، والثايمين (Thymine) وتوجد في (DNA) فقط ، واليوراسيل (Uracil) وتوجد في (RNA) فقط .

والشكل (٢ ـــ ١) يوضح التركيب الجزيئي لمجموعة الفوسفات ونوعى السكر الخماسي وقواعد البيورين وقواعد البيريميدين .



وقواعد البيورين وقواعد البييميدين يمكنها أن تكون روابط كيميائية مع السكر الخماسي ، وذلك عن طريق ذرة الكربون رقم (١) في السكر ، حيث ترتبط ذرة الكربون هذه بذرة النيتروجين في الموقع رقم (١) في قاعدة البيويين أو بذرة النيتروجين في الموقع رقم (٩) في قاعدة البيويين .

والجزيئات المكونة من السكر وإحدى القواعد النيتروجينية تعرف بالنيوكليوسيد بمجموعة فوسفات لتكون النيوكليوتيد ، وهي الوحدة البنائية للأحماض النووية .

ولتكوين السلسة عديدة النيوكليوتيد ترتبط أزواج النيوكليوتيدات ببعضها بروابط فوسفاتية في الموقع (٣) في سكر إحدى النيوكليوتيدات والموقع (٥) للسكر في النيوكليوتيد المجاور ، وترتبط عدة نيوكليوتيدات بهذه الطريقة لتتكون سلسلة تتركب من سكر وفوسفات بالتبادل ، وتتصل بها جانبياً القواعد النيتروجينية التي تترتب كل منها فوق الأخرى بحيث تبعد كل واحدة عن التي تليها بمقدار ٢٤٤ أنجستروم .

شكل (٢ ــ ٢) يوضح إرتباط أزواج النيوكليوتيدات في (DNA)

ــ تركيب الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين (DNA) :

تين من الدراسات على (DNA) أنه يمتاز بخاصيتين غاية في الأهية هما :

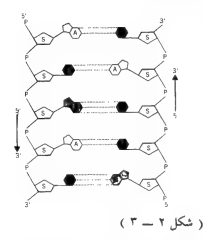
ا ــ وجود بعض القواعد النيتروجينية في (DNA) بكميات متساوية . فقد وجد إيروين شارجاف (Erwin Chargaff) ومساعدوه أن كمية الأدينين تساوي كمية الثايمين ، وكمية السيتوسين تساوي كمية الجوانين ، في أية عينة من عينات (DNA) .

٢ ـ اكتشفت الخاصية الثانية من خواص (DNA) بواسطة موريس ويلكنز (Rosalin Franklin) وروزالين فرانلكين (Rosalin Franklin) وروزالين فرانلكين (Maurice Wilkins) ومساعديهما في كلية كنجز في لندن ، وذلك أثناء دراستهم لألياف (DNA) معزولة خارج الخلية ، وذلك باستعمالهم طرق انحراف الأشعة السينية بعد مرورها (X-ray diffraction) فقد لاحظوا أن نظم انحراف الأشعة السينية بعد مرورها من ألياف (DNA) تدل على أن هذه الألياف تحتوي على جزيئات ذات بناء حلزوني تتكون من وحدات منتظمة ومكررة .

وقد أمكن تحديد أبعاد الجزيء من نمط الصورة ، فمثلًا البعد بين كل وحدة والتي تليها في الجزيء فهو ٢٠ أنجستروم ، وأما قطر الجزيء فهو ٢٠ أنجستروم .

وعلى أساس هذه الدراسات اقترح جيمس واطسون (James Watspn) في الخلية وفرانسيـــس كريك (Francis Crik) في الخلية يتلخص في أن (DNA) يتكون من سلسلتين متعددة النيوكليوتيد ملتفتين حول بعضهما على شكل حلزون مزدوج (Double helix) ، بحيث أن القواعد النيتروجينية تظهر داخل الحلزون .

وتيين لهم كذلك أنه لتكوين حلزون مزدوج ثابت ، لابد أن يكون الأدينين في إحدى السلسلتين مقابلًا للثايمين في السلسلة الأخرى ، والجوانين مقابلًا للسيتوسين . وفي البناء الجزيعي لكل من الأدينين والثايمين يعطي الفرصة لتكوين رابطتين هيدورجينيتين بينهما . كما أن السيتوسين والجوانين تتكون بينهما ثلاثة روابط هيدوجينية (شكل ٢ ــ ٣) .



التركيب الجزيفي ل (DNA) موضحا الروابط بين القواعد النيتروجينية المتقابلة ، ونرمز لل الأدين ، الجوانين ، الجوانين ، السايتوسين ، بالرموز A ، C ، G والسكر القوسفات بالرمز P والسكر بالرمز S .

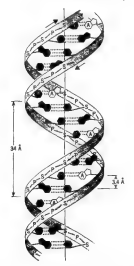
ورغم أن هذه الروابط الهيدوجينية ضعيفة نسبياً إلا أن عددها الكبير يجعل السلسلتين مثبتتين معا بحيث يصبح (DNA) جزيئاً مستقراً .

وعلى أساس هذا الفرض الخاص بجزيء (DNA) المزدوج التركيب الذي يحتوي على الأدينين مقابلًا الثايمين وكذلك الجوانين مقابلًا السيتوسين بدأ واطسون وكريك محاولة بناء نموذج لجزيء (DNA) ذو قطر ثابت مقداره (٧٠) انجستروم على طول الجزيء .

وفي هذه المحاولة وجدا أنه إذا تقابلت قاعدتان من البيورين فإن الحلزون المزدوج بقطر (٢٠) انجستروم لا يتسع لهما ، كما أنه إذا تقابلت قاعدتان من البريميدين فإنهما تصبحان بعيدتان عن بعضهما داخل الحلزون بحيث أن الروابط الهيدروجينية لا يمكنها أن تتكون بينهما .

وبتجربة كل التواليف الممكنة من أزواج القواعد النيتروجينية اتضح أن الأزواج (أدينين _ ثايين) ، (سيتوسين _ جوانين) هي التواليف الوحيدة التي يمكن أن ينتج عنها حلزونا مزدوجاً ثابتاً ذو أبعاد جزيئية تطابق المسافة داخل الحلزون المزدوج وهي (٢٠) انجستروم .

ولذا تعرف القاعدتان (أدينين _ ثايين) بأنهما متكاملتان وتكون (سيتوسين _ جوانين) متكاملتان كذلك .



(شكل ٢ ـــ ٤) نموذج واطسون وكريك لجزيء (DNA)

ولوحظ أنه توجد عشرة أزواج من القواعد النيتروجينية لكل لفة كاملة من لفات الحلزون المزدوج ، والمسافة بين كل قاعدة والتي تليها في السلسلة متعددة النيوكليوتيد هي ٢٦٤ انجستروم ، وبهذا فإن الحلزون المزدوج يعمل لفة كل ٣٤ انجستروم وهذه هي المسافة التي وجدها ويلكنز (Wilkins) بين كل نظام متكرر والذي يليه في الجزيء .

ربط بناء (DNA) بالشروط الواجب توافرها في المادة الوراثية

أولًا : (DNA) كحامل للمعلومات الوراثية :

كما ذكرنا سابقاً فإن أول الشروط الواجب توافرها في المادة الوراثية هي قدرتها على حمل المعلومات الوراثية ، والتركيب الجزيئي المقترح له (DNA) يوضح قدرته على حمل المعلومات الوراثية على هيئة شيفرة وراثية (Genetic Code) وذلك عن طريق تتابع القواعد النيتروجينية على طول السلسلة عديدة النيوكليوتيد أي أن القواعد النيتروجينية الأربعة تعمل كحروف في شيفرة تترجم بعد ذلك إلى بروتينات معينة .

وأثبتت تجارب شارجاف تساوي كمية (A) مع كمية (T) وتساوي كمية (G) مع كمية (C) .

ولو قارنا أنماطاً مختلفة من الخلايا من نوع واحد من الكائنات الحية ، مثال ذلك خلايا الكبد والغدة الدرقية والبويضات في الانسان نجد أنها كلها تحتوي على نفس قيمة النسبة A + T/G + C ثما يدل على أنها كلها تحتوي على نفس المعلومات الوراثية .

ويجب أن نفرق بين خاصية تنابع النيوكليوتيدات في جزي، (DNA) وخاصية المحتوى النيوكليوتيدي لهذا الجزي، . فقد يكون المحتوى النيوكليوتيدي متماثلًا في نوعين من الكاثنات الحية ، إلا أن هذا لا يعني بالضرورة أن تنابع النيوكليوتيدات متماثلًا في (DNA) في هذين النوعين .

ثانياً: تض___اعف (DNA):

إن نموذج الحلزون المزدوج لـ (DNA) يضمن تضاعفه ذاتياً بحيث ينتج مثيله تماماً ، وهذا هو الشرط الثاني الواجب توافره في المادة الوراثية . (وسوف ندرس تضاعف DNA فيما بعد) .

ثالثاً : التعبير عن المعلومات الوراثية :

يجب أن تكون المادة الوراثية قادرة على التعبير عن المعلومات الوراثية التي تحملها على صورة شيفرة . أي أن هذه المعلومات المخزونة ... يجب أن تترجم إلى مختلف العمليات الحيوية مثل النمو والتمايز .

وتتابع النيوكليوتيدات في جزيء (DNA) يمكن أن يترجم إلى تتابع من الأحماض الأمينية في بروتين ما (كما سنرى فيما بعد) .

رابعاً : القـدرة على التغـير :

من خلال نموذج واطسون وكريك نجد أنه من السهل أن نتصور عملية الطفرة عن طريق حدوث تعديل ولو طفيف في تتابع النيوكليوتيدات ، حيث أن هذا التعديل يؤدي إلى حدوث تغيير في المعلومات الوراثية المحمولة في جزيء (DNA) ، وتكون النتيجة هو حدوث تغيير في جزء ما من بناء الحليسة .

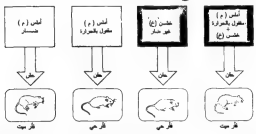
الأدلة على أن (DNA) هو مادة الوراثة :

هناك عدد من الأدلة التجريبية والتي تثبت قدرة (DNA) على حمل المعلومات الوراثية . وفيما يلي بعض هذه الأدلة :

: (Bacterial transformation) التحول البكتيري (1

اكتشف فرديك جرفت (Frederich Griffith) عام ١٩٢٨م تحول البكتيها من نوع إلى آخر ، لقد بحث في بكتيها النيمونيا (Pneumococcus) التي تسبب مرض الإلتهاب الرئوي في الانسان ، وعند حقن الفئران أيضاً ببيئة هذه البكتيها المرضية فإنها تمرض وتموت . وفي بكتيها النيمونيا توجد كبسولة من السكر العديد التسكر (Poly Saccharide) تحيط بكل خلية مرضية ، ولكن الطفرة قد تؤدي إلى خلايا غير مرضية بدون كبسولة . وعند زرع هذه البكتيها على أطباق تحتوي على الآجار تكون الأنواع المرضية مستعمرات ملساء (م) والأنواع غير المرضية مستعمرات على اللس (خ) .

ولقد وجد جرفت أن النوع الحي من البكتيها (م) يؤدي إلى مرض مميت في الفئران ، ولم يسبب النوع (م) المقتول بالحرارة ولا النوع (خ) من البكتيها أي تأثير يذكر . ووجد جرفت أيضاً أن الحقن بالنوع (م) الميت والنوع (خ) الحي أدى إلى موت الفئران ، علاوة على ظهور بكتيها النيمونيا الحية من النوع (م) في الفئران الميتة .



الشكل (٢ .. ٥) : تجرية جريفت الخاصة بتحويل المادة الورائية . الفوع (خ) الحي، والنوع (م) الميت من البكتريا ، كلاهما غير ضار بمفرده ، وأثبت أنهما ممينان إذا حقنا معا . تم بواسطة علمل ما من النوع (م) الميت تحويل النوع (خ) الغير المضار عادة إلى نوع (م) الضار .

وأظهرت التجارب أنه ليس باستطاعة النوع (م) المقتول بالحرارة وحده ولا النوع (خ) الحي وحده إعطاء النوع (م) الحي .

— استنتج جرفت أن المادة الوراثية من البكتيريا المقتولة بالحرارة قد اندمجت في الخلايا الحجية للنوع (خ) مما أدى إلى تحويلها إلى البكتيريا المرضية (م) وبعد إجراء تعديلات على الطريقة لحدوث التحول في بيئات الكائنات الدقيقة المخبية وفي الحيوانات الحية وجد أنه باستطاعة المادة اللاخلرية المستخلصة من البكتيريا إحداث التحول أيضاً .

وتزايد عدد البكتيها المحولة من نوع البكتيها الميتة إلى البكتيها المرضية دون تغير في النوع ، يدل على أن هذا التحول تغير وراثي . وقد عرفت المادة المحولة في عام ١٩٤٤م ولم تكن معروفة قبل ذلك . ففي تلك السنة ظهر اكتشاف أزوالد أفيري . وكولش ماكلويد . وماكلين مسك كاي الذي أذهل المختبرات العلمية ، وكشف للمرة الأولى عن الدور الرئيسي للحامض النووي في الوراثة .

فقد أظهرت بحوثهم أن إضافة أنزيم خاص __ يؤثر في الحامض النووي إلى البكتيها المرضية (م) يوقف عملية التحول فاستنتجوا أن جزيئات (DNA) لها دور فعال في عملية التحول ، وللتأكد من ذلمك عمدوا إلى استخراج (DNA) من البكتيها المقتولة (م) وأضافوا قليلًا منه إلى البكتيها المرضية (م) .

ومعنى هذا أن بعض جزيئات (DNA) والتي مصدرها البكتيريا المرضية (م) اندمجت مع كروموسومات البكتيريا من النوع (خ) وحلت محل جزيئات مشابهة ويوضح (الشكل ٢ ــ ٦) ذلك . وهكذا تأكد العلماء أن مادة الوراثة هي (DNA) .

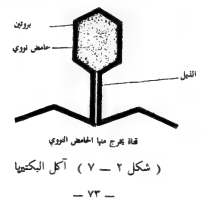


. شكل (٢ ـــ ٦) شكل تخطيطي لنجربة تبين دور DNA في المادة الوراثية

٢ ــ الفيروســـات :

قام العالمان الفسرد هيرشي (Alfred D. Hershey) ومارثا شيس المعروس الذي يغزو (Martha Chase) عام ١٩٥٧م بدراسة على نوع من الفيروس الذي يغزو بكتيريا القولون العضوية ، ويطلق على الفيروسات التي تتلف البكتيريا اسم آكل البكتيريا (Bacteriophage) .

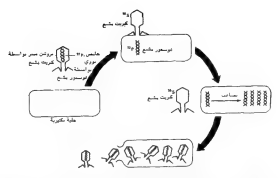
ویحتوی آکل البکتیریا (شکل ۲ ــ ۷) کالفیروسات الأخری ، علی جزء مرکزی من (DNA) مغلف بمرکب بروتینی معقد نسبیاً .



يلتصق آكل البكتيها بسطح الخلية بواسطة منطقة الالتصاق الموجودة في نهاية الذيل . وبعد الالتصاق بعدة دقائق تتمزق خلية البكتيها مطلقة مثات من الفيروسات آكلة البكتيها مطابقة لآكلات البكتيها الأصلية ، ومن الواضح أن المادة الوراثية للفيروس آكل البكتيها قد دخلت خلية البكتيها وأنتجت آكلات بكتيها جديدة . ووجد أن مكونات الفيروس الداخل إلى خلية البكتيها مطابق لمادته الوراثية .

ولقد استعمل هيرشي وشيس النظائر المشعة لتمييز وتتبع (DNA) وبروتين الفيروس خلال دورة النظائر . فقد استعمل الفوسفور المشع (٢٥٥) لتمييز (DNA) وليس للبروتين لأن آكل البكتيريا لا يحتوي على فوسفور كما استعمل الكبريت المشع (٣٥٥) لتمييز البروتين وليس (DNA) لأنه لا يحتوى على كبريت .

ولقد استعملت آكلات البكتيها ذات البروتين و (DNA) المميزة بالنظائر المشعة لإصابة البكتيها التي ينقصها جزيئات مشعة مميزة . وبعد مرور وقت كاف لالتصاق الفيروسات وانتقال موادها الوراثية تم مزج البيئة البكتيهة بواسطة خلاط لفصل البكتيها عن مكونات الآكل التي بقيت ملتصقة بالجدار الخلوي الخارجي لخلية البكتيها . ولقد أظهرت تحاليل مواد آكل البكتيها حارج الخلايا أن الكبهت المشع (2°) موجود والفوسفور المشع (9°) موجود بكمية قليلة فقط . ولقد وجد عكس ذلك عند تحليل البكتيها نفسها حيث يوجد الكبهت المشع (5°) بكمية قليلة تكاد تكون معدومة ، ولكن معظم الفوسفور المشع (9°) كان في الداخل ، وعليه فإن (DNA) هو مادة الوراثة .



الشكل (٢ ــ ٨) يتكاثر آكل البكتيها بالسيطرة على مجموعات أنزعات التميل الفناني للبكتيها التي بياجمها بحث يمعلها تنتج منات من الفيروسات الجديدة . لقد ميز هيرشي وتشيس برولين آكل البكتيها بواسطة كبريت مشع والحامض النووي بواسطة فوسفور مشع ، فوجد أن الأخير هو الذي يدخل البكتيها عندما بهاجمها آكل البكتيها وهذا يوهن على أن الحامض النووي هو المادة الوراثية .

تضاعف جزيء (DNA) :

للمحافظة على الصفات الموروثة يجب أن يكون للمادة الوراثية القدرة على التضاعف بنفسها عند انقسام الخلية . ونموذج (DNA) ذي السلسلتين المتكاملتين الذي وضعه واتسون وكويك له القدرة على التضاعف فإن تحطم الروابط الهيدروجينية بين أزواج القواعد النيتروجينية يؤدي إلى انفصال السلسلتين إحداهما عن الأخرى . وكل سلسلة تملك التركيب الضروري لبناء سلسلة مكملة جديدة مطابقة للسلسلة التي انفصلت عنها . مثلاً : جزيء (DNA) الأصلي يحتوي على زوج من القواعد النيتروجينية جوانين حيانين جديدة ، بينا سيتوسين القديمة تكتسب جوانين جديدة كتسب جوانين جديدة كشريك لها .

وكذلك الحال مع أدنيين _ ثايمين ، حيث تكون كل منهما زوجاً جديداً مع مكملها وستكون النتيجة جزيئين من (DNA) مطابقة للجزيء الأصلى .

ويعرف هذا بالتموذج نصف المحافظ (Semiconservative). وهناك احتمالان آخران لعملية التضاعف :

الأول: هو أن السلسلتين الجديدتين للجزيء قد تنفصلان عند تكوينهما عن السلسلتين القديمتين ويلتفان معا ليكونا جزيءً جديداً، وتنضم السلسلتان القديمتان ، وتكون النتيجة تُكُون جزيء مكون من السلسلتين الجديدتين . ويعرف هذا بالفوذج المحافظ (Conservative) .

الشافي: تتكسر السلاسل القديمة والجديدة خلال عملية التضاعف إلى أجزاء تترتب عشوائياً لتنتج مزيجاً من المادة القديمة والجديدة ويتكون جزيئين جديدين من (DNA) ويعرف هذا بالفوذج المشتت (Dispersive).

ولقد أجرى العالمان فرانكلين ستول (Franklin Stahl) وماثيو ميسيلسون (Mathue Meselson) عام ١٩٥٨م تجارب عدة لإثبات أي من المحاذج الثلاث هو الذي يحدث عند تضاعف (DNA) فقد زرعا بكتيها المحاذج الثلاث هو الذي يحدث عند تضاعف (E. Coli) في بيئة غذائية حيث كان نظير النيروجين الثقيل (المحالم النظير الوحيد الموجود للنيتروجين ، وبعد ظهور عدة أجيال في وسط المزرعة الغذائية كانت المركبات النيتروجينية في البكتيها بما فيها النيوكليوتيدات و (DNA) تحوي فقط نيتروجين (المحالم المبيئة الغذائية وغسلت ثم وضعت في وسط جديد يحوي نيتروجين من هذه البيئة المغذائية وحيد للنيتروجين . ثم أخذت عينات من هذه البيئة

الغذائية خلال فترات منتظمة ثم أجري تحليل على كثافة النيتروجين الموجود في (DNA) .

ماذا يمكن أن يجد الباحثون بعد جيل واحد من البكتيها ، أي بعد انقسام واحد للخلية وما يرافقه من تضاعف (DNA) ؟

إذا تضاعف (DNA) حسب النموذج المحافظ فإنه يكون جزيئات مكونة من سلسلتين قديمتين (ثقيلتين نتيجة وجود N 15) وجزيئات مكونة

من سلسلتين جديدتين (خفيفتين نتيجة وجود N 14 N).

أما إذا تضاعف (DNA) حسب الفوذج نصف المحافظ فإنه يكون جزيئات مكونة من سلسلة قديمة (ثقيلة) وسلسلة جديدة (خفيفة) . ولقد وجد أن الحالة الأخيرة هي التي تحدث في الحقيقة .

وبعد نمو جيل واحد من البكتيها كان هناك نوع واحد من (DNA) ولكن أقل كثافة من جزيء (DNA) الأصلي (N 15) وبعد الجيل الثاني وجد نوعان من (DNA) أحدهما خفيفاً يحوي فقط (N 14) وكثافة الآخر كانت متوسطة بين (DNA) الخفيف (DNA) و (DNA) الثقيل (N 15) ، وله نفس الكثافة الموجودة في نهاية الجيل الأول .

وجزيئات (DNA) الأخير كان نوعا هجيناً يحتوي على كميات متساوية من (N ¹⁴) و (N ¹⁵) .

ولقد جاءت جميع هذه الملاحظات مطابقة لفرضية النموذج نصف المحافظ لتضاعف (DNA) .

الحامض النووي الرابيوزي (RNA) :

تحتوي كل من النيوكليوتيدات المكونة لـ (RNA) على الأجزاء التالية :

- أ) سكر خماسي هو سكر الرايبوز .
 - ب) مجموعة فوسيفات .
- ج) إحدى القواعد النيتروجينية التالية:

أدنين ، جوانين ، سايتوسين ، يوراسيل .

ويتكون (RNA) من سلسلة واحدة من النيوكليوتيدات ذات ترتيب معين للقواعد النيتروجينية ، يتم بأمر من (DNA) . والوزن الجزيفي لـ (RNA) أقل بكثير من الوزن الجزيئي لـ (DNA) .

وتوجد ثلاثة أنواع من (RNA) هي :

- أ) RNA الرسول : (M-RNA) (Messenger RNA) وهذا ينقل الشيفرة الوراثية من جزيء (DNA) في النواة إلى الرابيوسومات في السيتوبلازم.
- ب) RNA الناقل : (Transfer RNA) (تيقوم بنقل الأحماض الأمينية أثناء عملية بناء البروتينات .
- جـ) RNA الرابيوسومي (Ribosomal RNA) (R RNA) . ويدخل في تركيب الرابيوسومات .

الأدلة على دور (RNA) كمادة وراثية في حالات خاصة :

ذكرنا أنه توجد بعض الفيروسات التي لا تحتوي على (RNA) ، وفي هذه الحالة يعتبر (RNA) هو مادة الوراثة . وفيما يلي هذه التجربة التي أثبتت قدرة (RNA) على حمل المعلومات الوراثية .

فيروســـات (RNA) :

أجريت التجارب الأولى لدراسة دور (RNA) كادة وراثية على فيروس يصيب نباتات الدخان ، وهمو فيروس يتركب من حسوالي ٦ ٪ (RNA) والباقي بروتين .

وقد قام فرانكل (Frankle) وسنجر (Singer) عام ١٩٥٧م بفصل (RNA) عن البروتين في هذا الفيروس ، ووجدا أن (RNA) وحده يمكنه أن يحدث العدوى لنبات الدخان ، كما نتجت أفراد كاملة جديدة من الفيروس محاطة بغشائها البروتيني .

عمل الجينسات:

أصبح معلوماً لدينا الآن أن (DNA) هو المادة الوراثية ، وتنتقل المعلومات الوراثية بواسطة الجينات . وكل جين يحدد التركيب الخاص لبروتين معين هو غالباً أنزيم .

ويظهر أثر الأنزيم عند فحص التأثير الناتج عن غياب هذا الأنزيم . فإذا كان الأنزيم لا يعمل فإن المادة التي يعمل عليها ستتراكم وبالتالي فإن نتيجة التفاعل لا تتكون . ومع ذلك ، فالأنزيمات لا تعمل مستقلة بعضها عن بعض ، بل أن مجموعات الأنزيمات تترتب في متواليات حسب وظائفها ، وهذه المتواليات تشكل ما يسمى بمسالك التفاعل الحيوي (Metabolic pathways) بحيث تكون المادة الناتجة من تفاعل أنزيم معين هي المادة التي يعمل عليها الأنزيم الآخر . والقلرة على تخليق جزيء معين تعمد على مدى إتمام بعض الخطوات بنجاح خلال الطريق الذي يسلكه التفاعل . وعند غياب أحد الأنزيمات عن طريق التفاعل فإن هذا التفاعل يتوقف ولا تتكون الجزيئات في هذا الطريق .

الجينات والأنزيسات :

إن الجينات تتحكم في تكوين الأنزيمات ولقد استخدم العالمان جورج بيدل وإدوارد تاتوم عفن الخبز الأحمر (Neurospora Crassa) للتأكد من صحة هذه الفرضية .

ويتميز هذا الفطر بتركيبه السهل وقصر دورة حياته (١٠ أيام) ، كما أنه في معظم دورة حياته يحتوي على العدد الفردي من الكروموسومات . بما أن كل خلية فيها جين واحد من كل مجموعة من الجينات التي تتحكم في صفة معينة ، فإن هذا الجين يظهر نفسه ، وكذلك يمكن تتبع تأثيرأي جين.

وينمو فطر نيوروسبورا بسهولة في أنابيب الاختبار على غذاء مكون من الآجار الذي يضاف إليه أملاح الأمونيا التي توفر له النيتروجين ، وسكر القصب الذي يوفر له الكربون ونوعاً واحداً من الفيتامينات هو البيوتين (ب 7) وذلك لأن فطر نيوروسبورا قادراً على تخليق الفيتامينات الأخرى والأحماض الأمينية الضرورية لحياته ولتكاثره . ويمثل هذا الوسط الذي ينمو عليه الفطر الحد الأدنى من الأغذية اللازمة له ولذلك يسمى الوسط البسيط.

وقد احتاج بيدل وتاتوم في تجاربهما إلى سلالات من فطر النيوروسبورا فيها طفرات للتأكد من الفرضية التي تقول أن كل جين يتحكم بتكوين أنزيم. والطفرات التي تحدث تلقائياً نادرة الحدوث. لذلك بعد أن تم خو الفطر عرضت جرائيمه (Spores) للاشعة السينية ، ثم وضعت هذه الجراثيم على آجار يحتوي على جميع الفيتامينات الضرورية وجميع الأحماض الأمينية وأملاح الأمونيوم وسكر القصب ويسمى هذا بالوسط الكامل ، فنمت الجرائيم وأعطت فطراً قادراً على إنتاج جرائيم جديدة .

وعند أخذ هذه الجراثيم الجديدة ووضع بعضها في وسط بسيط ، وبعضها في وسط كامل ، وبعضها الآخر في وسط بسيط يخلو من أي حامض أميني ومضاف إليه جميع الفيتامينات . وجد أن جميع الجراثيم التي وضعت في الأوساط الكاملة قد نمت وبعض الجراثيم التي وضعت في وسط بسيط الوسط البسيط تمكنت من النمو ، أما الجراثيم التي وضعت في وسط بسيط يخلو من الحامض الأميني وتوفرت له جميع الفيتامينات ، لم تتمكن من النمو .

وقد استنتج العالمان بيدل وتاتوم من هذه التجارب أن الأشعة السينية قد أحدثت طفرات في فطر نيوروسبورا جعلتها عاجزة عن النمو إذا لم يتم إمدادها من الخارج بالأحماض الأمينية .

وكانت الخطوة التالية هي معرفة أي الأحماض الأمينية ضروري لنمو فطر النيوروسيورا هل تلزم جميعها ؟ أم أن عدداً أقل يفي بالغرض ؟

وللإجابة على هذا السؤال جهز العالمان عشرين أنبوبة اختبار جهزت بالوسط البسيط ، وأضيف إلى كل منها نوع واحد فقط من الأحماض الأمينية العشرين ، ثم وضع بكل أنبوبة بعض جراثيم فطر نيوروسبورا التي لا تنمو في الأوساط البسيطة الخالية من البروتين ولكنها تنمو في الأوساط الكاملة .

وكانت النتيجة أن الجراثيم نمت نمواً طبيعياً في أنبوب واحد فقط هو الذي يحتوي على الوسط البسيط مضافاً إليه الحامض الأميني المسمى (آرجنين) .

ومعنى هذا أن السلالة الطافرة أصبحت عاجزة عن تخليق الرجنين ويطلق عليها سالبة الآرجنين ، أما السلالة الطبيعية فيطلق عليها موجبة الآرجنين لأنها تستطيع تكوينه . وإذا تم التزاوج بين هاتين السلالتين نتجت أفراد نصفها تقريباً موجب الآرجنين ونصفها الآخر سالب الآرجنين ، مما يدل على أن الطفرة أصابت جين واحد . وقد استنتج العالمان أن تكوين الطفرة في جين يؤدي إلى زوال النشاط الأنزيمي . وفي هذه التجربة فإن زوال النشاط يعزى إلى فقدان الأنزيم الذي يسيطر على إنتاج الرجنين .

وقد اكتشف بيدل وتاتوم أن بعض الجراثيم التي تتطلب إضافة الأرجنين إلى الوسط حتى تنمو ، يمكنها أن تنمو إذا أضيفت مواد أخرى مشابهة للارجنين ، ومعنى هذا أن الجراثيم ليست كلها متاثلة الطفرة .

فبعضها يمكن أن ينمو فقط إذا أضيف الآرجنين ، وبعضها يمكن أن ينمو إذا أضيف الآرجنين أو السيترولين ، والبعض الآخر يمكن أن ينمو إذا أضيف الآرجنين أو الأورنيثين .

إن إعادة هذا النوع من التجارب مرات عديدة أظهرت علاقة جين واحد _ أنزيم واحد . وفي بعض الحالات يبدو أن عدة جينات ضرورية لإنتاج أنزيم واحد ، كما دلت دراسات أخرى على أن بعض الأنزيمات والبروتينات المحددة تتكون من سلسلتين أو أكثر من عديد الببتيد ، وكل سلسلة محددة بجين واحد . وعند معرفة هذا الشيء أعيد صياغة جين واحد _ أنزيم واحد ، إلى جين واحد _ عديد الببتيد واحد .

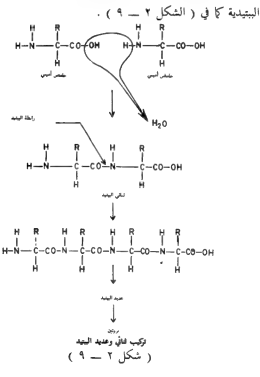
بناء البروتين والشيفرة الوراثية :

كيف يتحكم الجين بتكوين سلاسل عديد الببتيد ؟

تقوم الرايبوسومات بصنع البروتين ، وتعمل الجينات عمل سيد الخلية فتصدر أوامرها من النواة بدون مغادرتها . وتنفذ هذه الأوامر عن طريق رسل من (RNA) تقوم بحمل الأوامر لصنع أنزيمات للقيام بالعمليات الحيوية في الحلية . وهذه التعليمات هي الشيفرة الوراثية التي تمثل جملة وراثية لترجمة صفة الجين الوراثية .

وبما أن الجينات تتكون من (DNA) القادر على مضاعفة نفسه والمجهز بالشيفرة الوراثية ، إذن (DNA) يسيطر سيطرة تامة على الكائن الحي عن طريق قواعده النيتروجينية ، نوعها وطريقة تسلسلها ، والتي هي أدينين ، ثايمين ، سيتوسين ، وجوانين ، ومن هذه القواعد تتكون الرسالة الوراثية . تلك هي اللغة النووية على (DNA) .

وتتكون البروتينات من اتحاد الأحماض الأمينية عن طريق الروابط



وتتوقف طبيعة البروتين على مقدار ونوع الأحماض الأمينية . وهناك عشرون حامضاً أمينياً تدخل في تركيب البروتينات ، وهذه هي اللغة البروتينية .

وقد أظهرت نتائج دراسات بيدل وتاتوم : (جين واحد ــ عديد الببتيد) أن هناك توافقاً بين اللغة البروتينية واللغة النووية . فما هي الحلقة التي تربط اللغتين ؟

ولقد تم اكتشاف الوسيط الذي ينقل الرسائل الوراثية من (DNA) إلى الرايبوسوم وسمي الرسول (RNA) (Messenger RNA) ويكتب مختصراً (M-RNA) . كما تم اكتشاف الناقل (RNA) (Transfer RNA) ويكتب مختصراً (T-RNA) ويقوم بحمل الأحماض الأمينية في السيتوبلازم .

وقد استنتج العلماء نتيجة دراسات عديدة أنه لابد من وجود ثلاثة قواعد نيتروجينية (ثلاثة نيوكليوتيدات) على الأقل لتمثل كلمة من الشيفرة الوراثية وتعرف هذه باسم الكودون (Codon) .

وبهذا فإن عدد الثلاثيات التي يمكن تشكيلها من القواعد النيتروجينية . الأربعة (T, A, C, G) هي :

. (Triplet) ثلاثية (٦٤ = ٣٤

وقد تمكن العلماء من حل جميع الرموز الوراثية لجميع الأحماض الأمينية العشرين كما هو موضح في الشكل (٢ — ١٠)

U C A UAU مدل السمر UCU Phie UCC UCC Ser UAC UAC UGC UGA UGA UGA	Cvs ?	UCA	
UUC Phe UCC اسرين UAC Tyr UGC	Cvs ?	С	
UUC J UCC UAC J UGC		-	
[] max		A	
	تربيوغا <i>ن</i> ۱۴۷۵		
uue J uce J uae uee		G	
CUU CCU CAU M.S CGU)	U	
C CUC Lev CCC CAC CAC CGC	ارهبن Arg	С	
CUA CCA CAA CAA	A'9	A	
coe coe	<u> </u>	G	THIM:
CGG CAG CGG AUU ACU AAU AAU AAGU AAG	سرین Ser	U	HILLIT CHINE
A AUC lieu ACC نرویت AAC AGC	J ~	С	
AUA ACA AAA AGA	ار <u>ه</u> س Arg	Α	İ
AUG Met ACG AAG 1,5 AGG	Arg	G	
GUU GCU GAU مالا)	U	
G GUC Allo GCC ILA GAC GGC	جلاسسان Gly	С	
GUA GCA GAA GAA GGA	J.,	Α	
GUG GCG GAG GAG	J	G	

شكل (٢ ـــ ١٠) الشيفرة الوراثية التي تتكون من ٦٤ مجموعة ثلاثية وكل مجموعة تؤلف شيفرة حامض أميني معين كما وجدت في الناقل (RNA) .

وتوضح الخطوات التالية آلية الشيفرة الوراثية (Gonetic Code) حال تكوينها على جزىء (DNA) لغاية ترجمتها إلى بروتينات :

ا لمتكون من التي هي جزىء (DNA) المتكون من التي المتكون من المتكون الم

٢ ــ حال انفتاحها يتكون جزىء الرسول (RNA) الذي هو نسخة لسلسلة واحدة من (DNA) كما هو الحال في تضاعف (DNA)
 باستثناء أن القاعدة النيتروجينية اليوارسيل تقابل الأدينين بدلًا من الثايمين .

وتكوپن الرسول (RNA) يحتاج إلى طاقة يستمدها من (ATP) بحساعدة أنزيم (RNA Polymerase) وجزىء الرسول (RNA) الذي يتكون من سلسلة واحدة تحتوي على جميع المعلومات الوراثية الموجودة في جزىء (Transcription) .

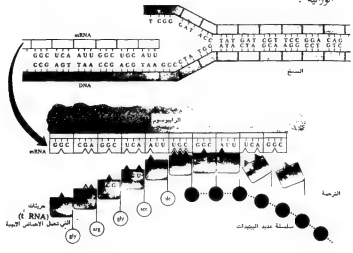
وغالباً ما يتم نسخ عدة جينات مع بعضها كوحدة واحدة ، وهذا ينتج جزيئاً طويلًا من الرسول (RNA) وبعدها تبدأ عملية الترجمة . (Translation) .

٣ ــ ينفصل الرسول (RNA) عن سلسلة (DNA) ثم يخترق النواة
 ويذهب إلى السيتوبلازم حيث يعمل كقالب لعملية صنع البروتين .

٤ ـــ ويوجد في السيتوبلازم الناقل (RNA) الذي يحمل كل واحد منها حامضاً أمينياً .

م يقوم الرسول (RNA) بتثبيت نفسه على الرايبوسوم ويتحرك كل ناقل (RNA) لم يتبط بالرسول (RNA) عن طريق القواعد النيتروجينية الثلاثية بحيث يكون الأدنين (A) مقابلًا اليوراسيل (u) والجوانين (G) مقابلًا السيتوسين (C) .

وبذلك تتجمع الأحماض الأمينية المحمولة على النواقل بتسلسل ونوع معين طبقاً لتسلسل القواعد النيتروجينية على الرسول أي طبقاً للشيغرة الوراثية .



(شكل ٢ ـــ ١١) عملية بنــاء البروتين

الطفرة الجينية (Gene mutation)

يتصف جزيء (DNA) بالثبات وعدم التغير والرسالة الوراثية التي يحملها تنتقل إلى عدة أجيال دون تغير ، ولكن تحدث أحياناً تغيرات تلقائية في الجينات وتسمى هذه التغيرات المفاجعة « طفرات » . وهذه التغيرات موروثة لأن المادة الوراثية حدث فيها تغير . وتحدث الطفرات بطريق الصدفة إذ قد يتغير تسلسل وتتابع القواعد النيتروجينية ، وكمثال على هذا يمكن التحدث عن هيموجلويين اللم في جين الخلية المنجلية ، فقد وجد ألا

سلسلتين من سلاسل الهيموجلويين تحمل فالين في نقطة معينة بدلًا من حامض الجلوتاميك الموجود في سلاسل الهيموجلويين في الدم العادي . إن كودون (M-RNA) للفالين له قاعدة يوراسيل بينا لحامض الجلوتاميك قاعدة أدنين ، وبما أن تسلسل النيوكليوتيدات للجين متمم لذلك الموجود في (M-RNA) فإن التحول يكون بسبب إدخال أدينين بللًا من ثايمين في نقطة واحدة على جزيء (DNA) ، إن هذا التبديل البسيط في موضع واحد للجين قد أدى إلى إنتاج هيموجلويين جديد في الخلية المنجلية .

إن إضافة أو حذف نيوكليوتيد واحد قد يؤدي إلى تأثيرات خطرة على الجين المتأثر ، ففقدان أو كسب أي نيوكليوتيد يعني أن المنسوخ من ذلك الجين المعين سيؤدي إلى تسلسل مختلف تماماً للكودون عند نقطة التغيير ، فإذا نتج تغير في جزء منهم من عديد الببتيد فإنه لن يؤدي وظيفته العادية .

ويمكن زيادة حدوث الطفرات بواسطة طرق اصطناعية منها:

١ _ الأشعة السينية :

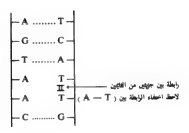
لها قدرة كبيرة على إحداث تغيرات جينية .

٢ ــ الأشعة الذريــة:

٣ ـ التعريض لدرجات حرارة مرتفعة أو منخفضة

٤ _ الأشعة فوق البنفسجية :

تؤثر على القواعد النيتروجينية وخصوصاً البريميدينات أي الثايمين والسيتوسين ، وتؤثر الأشعة فوق البنفسجية على السيتوسين وتحوله إلى مركب جديد يؤثر على تتابع القواعد النيتروجينية في جزيء (DNA) .



(شکل ۲ _ ۱۲)

مواد كيميائيـــة :

ومن المواد الكيميائية حمض النيتروز الذي يتفاعل مع الأدنين فيتكون مركب جديد يسمى هيبوزائثين (Hypozanthine) يؤدي إلى تكوين (A-T) بللًا من (G-C) أثناء تضاعف (DNA) . والطفرات سواء كانت تلقائية أو اصطناعية تحدث بشكل عشوائي ، وليس من الممكن معرفة أي جين سيتأثر ، أو كيف سيتغير .

الفصل الثالث الوراثـــة والجنــس Genetics & Sex

تمتاز أكثرية الكائنات الحية وخصوصاً الراقية بتمايز وانفصال الكروموسومات الجنسية عند الأفراد ، فنجد أن هناك الذكور والإناث والتي تتمايز فيما بينها بالعديد من الصفات والميزات الجنسية .

فما الذي يجعل الفرد ذكرًا أم أنثى ؟

لقد تبين من خلال دراسة الكروموسومات الموجودة داخل الخلايا أن هناك مجموعة من الكروموسومات المتاثلة سواء عند اللكر أو الأنثى ، وتسمى هذه الكروموسومات الجسمية (Autosomes) وأعدادها دائماً مزدوجة (A 2) . إلا أن هناك زوجاً من الكروموسومات المتقابلة ولكنها متغايرة عند الجنسين ، وهذه الكروموسومات تدعى بالكروموسومات الجنسية .

وتحمل الكروموسومات الجنسية جينات تتحكم في كثير من الصفات غير الجنسية . فكيف يتم انتقال هذه الصفات عبر الأجيال ؟ وإلى أي حد يؤثر ارتباط هذه الصفات بالجنس في تطبيق قوانين مندل ؟ وكيف يمكن أن نفسر أن هناك صفات وخصائص لا توجد جيناتها على الكروموسومات الجنسية ولكن انتقالها من الآباء إلى الأبناء يتأثر إلى حد بعيد بالجنس ؟

تحديد الجنس (Sex determination)

نظراً لوجود زوج من الكروموسومات الجنسية عند الذكور والإناث نستطيع أن نميز الأنماط التالية حسب توزيع هذه الكروموسومات : أولًا : نمط ليغيوس (Lygaeus type) :

أونمط (X Y , XX)

يتواجد هذا النمط في عديد من أنواع الحيوانات الثديية ومنها الانسان، وكذلك في حشرة الدروسوفيلا وفي بعض النباتات ثنائية المسكن .

وتكون الكروموسومات الجنسية عند الإناث متشابهة (xx) ومختلفة عند الذكور (xx) .

والكروموسومات عند الإناث هي (XX + XX) وهي تعطي نوعاً واحداً من الجاميتات (A + X) .

أما الكروموسومات عند الذكور فهي (XY + 2A) وتعطي نوعين من الجاميتات المختلفة (X + A) و (A + X) .

ثانياً: نمط بروتينور (Protenor type)

أو نمط (xo, xx) .

يتواجد هذا النظام في معظم الديدان الثعبانية وتبعض أنواع الفراش . وفيه تكون الاناث ذات تركيب كروموسومي جنسي (XX) وبالتالي فإنها تنتج نوعاً واحداً من الجاميتات (X + A) .

والتركيب الكروموسومي الجنسي في الذكور يكون (xo) ، أي أن الكروموسوم (x) غائباً عند ذكور هذه الكائنات الحية ، وبالتالي فإنها تنتج نوعين من الجاميتات المختلفة هي :

· (A) • (A+X)

ثالثاً: نمط أبراكساس (Abraxas type):

أو نمط (zz, zw) .

يتواجد هذا النمط في الطيور والزواحف وبعض أنواع الفراش . وفي هذه الحالة الكروموسومات الجنسية المتشابهة موجودة لدى الذكور (ZZ) والمختلفة موجودة لدى الاناث (ZW) . ويعبر عن الكروموسومات الجنسية بهذا الرمز المختلف حتى لا يختلط هذا النمط مع النمطين السابقين .

فالمعادلة الكروموسومية للإناث هي (2A + ZW) وهمي تعطي نوعين مختلفين من الجاميتات (A + W) و (A + Z) .

والمعادلة الكروموسومية للذكر فهى (2X + 2Z) وتعطي نوعاً واحداً من الجاميتات (A + Z) .

ومهما تعددت ظاهرياً أنماط التحديد الوراثي للجنس فهى تعود دائماً كمثال التلقيح الاختباري ، حيث يلعب الجنس مختلف الجاميتات (XX أو XV) دور الجنس الهجين حامل الجين السائد ، بينا يلعب الجنس متاثل الجاميتات (XX أو ZZ) دور الجنس النقي حامل الجين المتنحى .

تحديد الجنس في ذبابة الحل :

إن العدد الزوجي للكروموسومات (2n) في ذبابة الخل هو ثمانية (A) وكروموسومات الجنس هي (XX) في الإناث و (XX) في الذكور وقد نتجت أفراد متعددة المجموعة الكروموسومية سواء كانت ثلاثية المجموعة (3n) أو رباعية المجموعة (4n) .

ويتحدد جنس الفرد في ذبابة الحل على أساس نسبة كروموسومات الجنس (\times) إلى عدد مجاميع الكروموسومات الجسيمة (Λ) . وذلك لأن

الجينات المحلدة للآنوثة موجودة على الكروموسومات الجسيمة (A) ، بينا الجينات المحلدة للآنوثة موجودة على كروموسوم الجنس (\times) . وليس لكروموسوم (Y) وظيفة في تحديد جنس الفرد ، حيث أن كلًا من التركيبين (AXXY) و (AXXY) يكونان ذكوراً من حيث صفات الشكل المظهري ولكن نظراً لأن التركيب الكروموسومي (AXXY) يكون عقيماً فلابد من أن كروموسوم (Y) هو المسؤول عن الخصوبة في الذكر ، ومن ناحية أخرى فليس لكروموسوم (Y) أي تأثير في الاناث حيث أن التركيب الكروموسومي (X) أي تأثير في الاناث حيث أن التركيب الكروموسومي (X) أي تأثير في الاناث حيث أن التركيب

ويتضّح من ذلك أن الرأي القديم القائل بأن وجود زوج من كروموسومات الجنس (xx) في الزيجوت يجعله أنثى لم يعد دقيقاً .

ولكن ما يهم في تحديد الجنس عند ذبابة الخل هو التوازن الوراثي فيما بين الكروموسومات الجنسية (×) ، وعدد مجاميع الكروموسومات الجسيمة (A) .

أي <u>عـد بجاميـع (A)</u>

وعلى ذلك : إذا كانت نسبة $\frac{\times}{A}$ = ١ فالفرد أنثى

وإذا كانت نسبة $\frac{x}{A} = \frac{1}{V}$ فالفرد ذكر

وإذا كانت نسبة $\frac{\times}{A}$ أكبر من ١ فإنها تعطى أفراداً شاذة (Metafemales) .

وإذا كانت نسبة 🔆 أصغر من ţ فإنها تعطى أفراداً شاذة ً

هي فائقة الذكورة (Metamales) .

وإذا كانت نسبة 🗴 أصغر من ١ وأكبر من 🐈 فإنها

تعطى أفراداً وسطاً في صفاتها الخارجية بين الاناث والذكور وهي الأفراد بين الجنسية (Intersexes) .

وفي هذه الأفراد فإن الميل إلى الأنوثة يزداد كلما قربت النسبة من ١ ويزداد الميل إلى الذكورة كلما قربت النسبة من لج .

والشكل (٣ ــ ١) يوضح النسبة بين عدد الكروموسومات الجنسية وعمد مجاميع الكروموسومات الجسمية وثم الجنس في ذبابة الحل .

الجـــس	نـــبة <u>X</u> A	عدد كروموسومات (X) وعدد مجاميع الكروموسومات الجمية (A)
ذكـــر	ەر.	1X 2A
أنـــثى ،	١	2X 2A
أنشى فائقة الأنوثة (Meta female)	٥را	3X 2A
أنثى فائقة الأنوثة (Meta female)	٦٣٣	4X 3A
أنثى رباعية المجموعة	١	4X 4A
(Tetraploid female)		
أنثى ثلاثية المجموعة	١	3X 3A
(Triploid female)		
يين جنسية (Inter sex)	ه٧ر.	3X 4A
يين جنسية (Inter sex)	٧٦٠ ا	2X 3A
ذكـــر (Male)	مر.	2X 4A
ذكر فائق الذكورة (Metamale)	۳۳ره	1X 3A
		<u></u>

(شکل ۳ _ ۱)

٢ _ تحديد الجنس في الانسان:

الذكر الطبيعي في الانسان يكون تركيبه بالنسبة لكروموسومات الجنس هو (XY) ، والأنثى الطبيعية يكون تركيبها بالنسبة لكروموسومات الجنس هو (XX) .

إن وجود كروموسوم (Y) واحد كاف لإظهار صفات التذكير على الفرد على الأقل في الأعضاء التناسلية الخارجية ، ويحدث ذلك حتى في الحالات التي يكون فيها الفرد عقيماً تماماً .

كما أن وجود كروموسوم (×) واحد أو أكثر يجعل الفرد في غياب كروموسوم (Y) أنثى من حيث الشكل المظهري ، ويحدث ذلك حتى في الحالات التى يكون فيها الفرد عقيماً .

معنى ذلك أن جينات التذكير في الانسان تحمل على كروموسوم (Y) وأن جينات التأنيث تحمل على كروموسوم (X) ، والدليل على ذلك أن الفرد الحامل للتركيب الكروموسومي (XXXXX) يكون ذكراً ولكن عقيماً ، والفرد الحامل للتركيب الكروموسومي (XXXXX) يكون أنثى ولكن عقيمة .

أي يمكننا القول بأن الجنس في الانسان إنما يتحدد بناء على وجود كل من كروموسوم (\times) وكروموسوم (\times) .

يتضع مما سبق أن الذكر في الانسان هو الذي يحمل الكروموسومات التي تحدد الجنس ، إذ يحمل الكروموسومين الجنسيين (XY) بينا كروموسومي الجنس في الأنثى (XX) . فالبويضة تحتوي على كروموسوم جنسي واحد (X) ، أما الحيوانات المنوية فيكون نصفها حاملًا للكروموسوم الجنسي (X) والنصف الآخر حاملًا للكروموسوم الجنسي (X) و

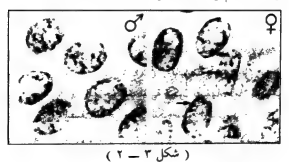
ونجد أن قوانين مندل تنطبق على وراثة الجنس في الانسان ويمكن توضيح ذلك على أسس وراثية كالتالي :

وعند اتحاد جاميتي الذكر والأنثى تكون احتمالات اجتماع كروموسوم جنسي (\times) مع (\times) لانتاج أنثى هي \circ 0٪ واحتمالات اجتماع كروموسوم جنسي (\times) مع (\times) لإنتاج الذكر هي \circ 0٪ أيضاً .

الأجسام الكروماتينية الجنسية) (Sex chromatin bodies)

لاحظ العالم بـار (M. L. Barr) وجود أجسام كروماتينية في الخلايا العصبية لإناث القطط ، وعـدم وجـود مثل هـذه الأجسـام في خـلايا الذكــور .

وعند أخذ خلايا من نسيج معين كالنسيج الإثبيلي المبطن للفم ، وصبغه ، يمكن ملاحظة جسم كروماتيني صغير في أنوية خلايا الأنثى ، وسمي هذا الجسم الصغير جسم بار (Barr body) (شكل ٣ ــ ٢) ولم يظهر هذا الجسم في خلايا الذكور .



وبهذه الطريقة يمكن تحديد جنس الجنين في مراحل نموه الأولى . والأجسام الكروماتينية الجنسية (أجسام بار) لا تميز الأنثى العادية عن الذكر العادي فقط ، ولكنها مهمة أيضاً في تحديد الكروموسومات الجنسية غير الطبيعية في الانسان .

فعدد أجسام بار تساوي دائماً أقل بواحد من عدد كروموسومات (×) الموجودة في الخلية .

فخلايا الاناث غير الطبيعيات التي تحتوي على كروموسوم (\times) واحد فقط ، لا تحتوي على جسم بار ، وخلايا الاناث التي تحتوي على ثلاثة كروموسومات (\times) ، تحتوي على جسمين بار .

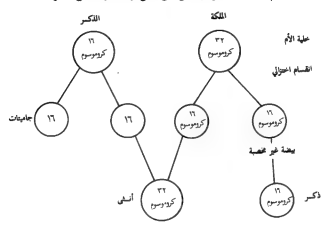
وخلايا الذكور التي تحتوي علىكروموسومين(×) وكروموسوم (٧) واحد ، تحتوي على جسم بار واحد .

٣ ــ تحديد الجنس باختلاف عدد الكروموسومات :

أ) تحديد الجنس في نحل العسل :

تحتوي خلايا نحل العسل على العدد الزوجي للكروموسومات وهو (٣٢) كروموسوم ، أما الذكور فتحتوي خلاياه على العدد الفردي وهو (٣٦) كروموسوم .

فإذا وضعت الملكة بيضا مخصبا فإنه يفقس عن إناث . أما إذا وضعت بيضا غير مخصبا فإنه يفقس عن ذكور . وتسمى هذه بالتكاثر البكري (Parthenogenesis) . ويتم تحديد الجنس في كل من النمل والدبابير بنفس الطريقة .



(شکل ۳ _ ٤)

ب) تحديد الجنس في حشرة النطاط (الجندب) :

تحتوي خلايا الاناث على (٢٢) كروموسوما ، أما خلايا الذكور فتحتوي على (٢١) كروموسوما .

وتضع الأنثى بويضات متشابهة تحتوي كل منها على (١١) كروموسوما ، أما الذكر فينتج نوعين من الحيوانات المنوية ، نوعاً يحتوي على (١١) كروموسوم ، وآخر يحتوي على (١٠) كروموسومات . فإذا أخصبت البويضة بحيوان منوي يحتوي على (١١) كروموسوم فإنها تفقس عن أنثى بها (٢٢) كروموسوم ، أما إذا أخصبت البويضة بحيوان منوي يحتوي على (١٠) كروموسومات ، فإنها تفقس عن ذكر به (٢١) كروموسوما .

٤ ــ البيئة وتحديد الجنس :

تفقس بيوض دودة البولينا عن يرقات ، ويتحدد جنس البرقة حسب البيئة التي تنمو فيها .

فإذا عاشت اليوقة حوة في الماء فإنها تصبح أنثى . أما إذا دخلت جسم دودة أنثى بالغة فإنها تصبح ذكراً ، ولو أخرجنا الذكر من داخل جسم الأنثى وعاش حراً في الماء فإنه ينمو ويصبح أنثى . ويدل ذلك على أثر إفزازات بعض المواد من الأنثى تؤثر على جسم اليوقة

وراثة الصفات وعلاقاتها بالجنس:

إن الذكر في كل من ذبابة الخل والانسان يحمل كروموسوم (x) واحد وكروموسوم (y) واحد ، في حين أن الاناث تحمل كروموسومين (x) وتسمى هذه الكروموسومات الجنسية . وهي المسؤولة عن تحديد الجنس .

فإذا كانت كروموسومات الجنس هذه تحمل جينات أخرى تتحكم في بعض صفات الكائن الحي خلاف تحديد جنسه ، فإن هذا الاختلاف في التركيب الكروموسومي ما بين الذكور والإناث لابد وأن يؤدي إلى نظام وراثي خاص لهذه الصفات يختلف تمام الاختلاف عن الصفات التي تتواجد جيناتها على الكروموسومات الجسمية .

مثال ذلك أن الجينات التي تتواجد على كروموسوم (\times) فقط وليس لها جينات مقابلة على كروموسوم (Y) ، هذه الجينات تتواجد في الاناث بصورة مزدوجة ، في حين أنها تتواجد في الذكور في صورة مفردة . ونتيجة لذلك فإن هذه الصفات تكون أكثر انتشاراً بين الذكور منها بين الاناث ، وبالنسبة لمثل هذه الجينات فإن الاناث قد تكون متاثلة (Homozygous) .

وتقسم الجينات التي لها علاقة بكروموسومات الجنس إلى ثلاثة أقسام:

ا — الجينات الموجودة على كروموسوم (\times) فقط وليس لها جينات مقابلة (أليلات) على كروموسوم (Y) وتعرف هذه الجينات بأنها مرتبطة بالجنس (Sex - Linked genes.) .

۲ — الجینات الموجودة علی کروموسوم (۲) فقط ولیس لها جینات علی کروموسوم (×) وتظهر صفات هذه الجینات علی الذکور (Holandric genes) .

ومن أوضح الأمثلة على هذه الصفات هي نمو الشعر بغزارة على الأذن وهي منتشرة بين الهنود .

٣ - الجينات المحمولة على المناطق المتماثلة (Homologous Portions)
 في كل من كروموسوم (×) وكروموسوم (Y) وتعرف هذه الجينات بأنها
 مرتبطة جزئياً بالجنس . (Incompletely Sex - Linked)
 أو (- Partially Sex)
 المجنس . (linked)

وهناك أنواع أخرى من الجينات قد تكون محمولة على الكروموسومات الجسمية ، ولكن تأثيرها على الشكل المظهري يتوقف على جنس الفرد الموجود فيه التركيب الجيني ، وتنقسم هذه الأنواع إلى قسمين :

 أ) الصفات المقتصرة على الجنس (Sex-limited genes) الصفة التي تتحكم فيها مثل هذه الجينات تكون قاصرة على جس واحد فقط ولا تظهر على الاطلاق في الجنس الآخر بالرغم من تواجد تركيبها الجيني في أفراده .

ب) الصفات المتأثرة بالجنس (Sex - influenced genes) وتتوقف هنا علاقة السيادة بين الجينين المتقابلين على جنس الفرد الموجود فيه التركيب الجيني .

وسوف نقتصر في دراستنا على الصفات المرتبطة بالجنس والصفات المتأثرة بالجنس .

: (Sex - Linkage Characters) الصفات المرتبطة بالجنس

إن الجينات المحمولة على كروموسوم الجنس (×) لا تتبع نفس النظام الذي تتبعه الجينات المحمولة على الكروموسومات الجسمية عند الانتقال من جيل إلى الجيل التالي .

ففي حالة الارتباط بالجنس ، فإن الجينات المحمولة على كروموسوم (×) لا يكون لها جينات مقابلة على كروموسوم (γ) ، وبالتالي فإن أي جين من هذه الجينات موجود في الأب لن يذهب إلى الأبناء الذكور بل سيذهب إلى البنات فقط ، وإذا كان هذا الجين متنحي فإن تأثيره لن يظهر في هؤلاء البنات إذا وصلهم الجين السائد من الأم .

وإذا كانت الأم تحمل في أحد كروموسومي (×) جينا متنحياً ، فإن هذا الجين المتنحي سيصل إلى نصف أبنائها الذكور وكذلك إلى نصف بناتها وسيظهر تأثيره في الذكور الذين يحملونه ولن يظهر تأثيره في البنات اللاتي يحملنه إذا وصل الجين السائد من الأب .

الارتباط بالجنس في ذبابة الخل:

اكتشفت أول حالات الارتباط بالجنس في ذبابة الخل عام ١٩١٠م عندما كان مورجان يجري تجاربه على هذه الحشرة ، ففي أثناء استخدامهم لسلالة من هذه الحشرة ذات عيون حمراء طبيعية ظهر لديهم ذكر أبيض العينين ، وكانت هذه صفة جديدة .

وعندما لقح هذا الذكر مع إناث عذراوات حمراء العيون ، ظهرت جميع الأفراد حمراء العيون ، مما دلهم على أن صفة العين البيضاء متنحية وصفة العين الحمراء سائدة .

وقد لاحظ مورجان أن مجاميع الشكل المظهري في الأفراد الناتجة تختلف في حالة ما إذا كانت الأب هو أييض العينين عما إذا كانت الأم هي بيضاء العينين والأب هو أحمر العينين . أي أن نتائج التلقيح تتوقف على جنس الأب الذي يحمل الصفة المتنحية ، بينا في جميع الصفات التي تكون جيناتها محمولة على كروموسومات جسمية فإن جنس الأب الذي يحمل الصفة المتنحية لم يكن يؤثر على النتائج في الأفراد .

وفيما يلي توضيح للتجارب التي أجراها مورجان بالنسبة لهذا الزوج من الصفات المختلفة .

 ا حند تلقيح ذكر أييض العينين وأنثى حمراء العينين كان جميع أفراد الجيل الأول ذوي عيون حمراء ، ذكوراً وإناثاً .

وعند إجراء تلقيح بين أفراد الجيل الأول ، ظهرت في الجيل الثاني صفة العيون الحمراء وصفة العيون البيضاء ، وكانت نسبة مجموعتي الشكل المظهري ٣ عيون حمراء : ١ عيون بيضاء ، هذه النتيجة تدل على أن المتحكم في هاتين الصفتين زوج واحد من الجينات ، وأن جين اللون الأحمر سائد على جين اللون الأبيض ، وكان أيضاً من نتيجة هذه التجربة أنه بين سائد على جين اللون الأبيض ، وكان أيضاً من نتيجة هذه التجربة أنه بين

أفراد الجيل الثاني كانت جميع الإناث حمراء العيون ، في حين أن نصف الذكور عيونهم حمراء والنصف الآخر عيونهم بيضاء .

ولوحظ كذلك أن مجموعة الإناث حمراء العيون كانت تحتوي على تركيبين جينيين مختلفين ، حيث أن نصفهن أعطى في الجيل التالي أفراداً حمراء العيون فقط والنصف الآخر أعطى نسلًا كان نصف الذكور فيه ذوي عيون بيضاء .

٢ ــ عند إجراء التلقيح الاختباري بين ذكر أحمر العينين وأنثى بيضاء العينين كانت النتائج مختلفة تماماً عما هو الحال في التلقيح السابق، فأفراد الجيل الأول انعزلت إلى مجموعتي شكل مظهري، كانت كل الإناث حمراء العيون، وكل الذكور بيضاء العيون.

وعند تلقيح أفراد الجيل الأول ذاتياً للحصول على الجيل الثاني ، لوحظت نتيجة أخرى مخالفة حيث أن :

نصف الإناث كن حمراء العيون ونصفهن الآخر بيضاء العيون ، ونصف الذكور كانوا حمر العيون ونصفهم الآخر كانوا بيض العيون .

هذا وقد لاحظ مورجان وجود مجموعة أخرى من الصفات في ذبابة الحل تتبع في وراثتها نظام صفة لون العين ، والذي نلاحظ فيه أن الصفات تنتقل إلى الأجيال المتتالية بالتبادل بين الجنسين .

فإذا كان الأب الذكر يحمل الصفة المتنحية فإنها تنتقل إلى أحفاده الذكور عن طريق بناته وليس عن طريق أبنائه . وإذا كان الأب الذكر يحمل الصفة السائدة فإنها تنتقل إلى بناته في الجيل الأول مباشرة بينها تعطى الأم الصفة المتنحية للأبناء الذكور .

وتعرف هذه الحالة باسم الوراثة التصالبية (Reciprocal Crosses) حيث أن الصفة تظهر كما لو كانت تنتقل من جنس إلى الجنس الآخر أثناء انتقالها من جيل إلى الجيل التالى .

وإذا رجعنا إلى سلوك كروموسومات الجنس (×) فإن الأب يعطي بناته كروموسوم (×) فقط، في حين أن الأم تعطي كروموسومات (×) لكل من البنات والأبناء .

من ذلك اتضح لمورجان أنه يمكن الربط بين سلوك كروموسومات الجنس وبين الجينات المتحكمة في صفة لون العيون ، كما يلي :

أ) افترض مورجان أن الجين المتحكم في لون العيون البيضاء محمول على كروموسوم (×) ، وحيث أن الأنثى هي الجنس المتاثل الجاميتات ، فإنها تحمل كروموسومي جنس (××) ، فإذا كانت حمراء العينين فإنها قد تحمل أحد التركيبين :

(نرمز للون الأحمر بالرمز +w ، وللون الأبيض بالرمز w)

 $x^{w^+} x^{w^+}$ x^{w^+} $x^{w^+} x^{w^+}$ $x^{w^+} x^{w^+}$

أما إذا كانت بيضاء العينين فـإن تركيبهـا الجيني لابـد وأن يكـون كمـا يـلي : (xw xw)

ب) إن كروموسوم (Y) في الذكور لا يحمل جينات خاصة بلون العيون ،
 وبالتــالي فــإذا كان الذكــر أحمــر العينين فــإن تركيبــه الجيني يكــون
 (Y * X) وإذا كان الذكر أبيض العينين فإن تركيبه الجيني يكون
 (X * Y) .

وإذا طبقنا هذه الفروض على التلقيحات السالفة الذكر نحصل على النتائج التالية : أ) التهجين بين ذكر أبيض العينين وأنثى حمراء العينين نقية . الآباء: الشكل المظهري ذكر أبيض العينين × أنثى حمراء العينين $x^{w^{+}}x^{w^{+}}$ x x^{w} y التركيب الجيني الجاميتـــات X ° ، X $x^{w^+}x^w$ الجيل الأول x * x ذكر أحمر العينين أنثى حمراء العينين تلقيح أفراد الجيل الأول ذاتياً: x * + , x * , x * + , y الأول المول ... الجيسل الشاني x^{w+}x^{w+}, x^{w+}Y, x^{w+}X, x^wY (ذكر أبيض العينين) X W Y $x^{W^{+}}$ (ذكر أحمر العينين) نقية) $x^{w^+} x^{w^+}$ ر أنثى حمراء العينين) هجينة $x^{w+} x^{w}$ ب) التهجين بين ذكر أحمر العينين وأنثى بيضاء العينين الأسماء: الشكل المظهري ذكر أحمر العينين × أنثى بيضاء العينين $x x^{w^+} y$ $x^w x^w$ التركيب الجيني x^{w} الجاميتـــات X^{w+}. Y

 $x^{w+}Y$ ذکر أحمر العينين $x^{w+}Y$ ذکر أبيض العينين

أنثى حمراء العينين هجينة $x^{w+} x^{w+}$

x "x " أنثى بيضاء العينين

الصفات المتأثرة بالجنس:

هناك حالات يعبر فيها التركيب الجيني عن نفسه بصور مختلفة في كل جنس من الجنسيين ، والمثال التالي يوضح ذلك .

وراثة القرون في الماشية :

هناك نوع من المواشي يدعى دورست (Dorset) يحمل كلًا من المذكر والأنثى قروناً بصورة نقية (HH) ، وهناك نوع آخر يدعى سفولك (Suffolk) لا يحمل الذكر أو الأنثى قروناً (hh) . وبالتلقيح بين أفراد من هذين النوعين ، يكون أفراد الجيل الأول ، الذكور تحمل قروناً والإناث لا تحمل قروناً ، مع ملاحظة أن الجنسين لهما نفس التركيب الجيني (Hh) . وبترك أفراد الجيل الأول تتزاوج ذاتياً ، فإنه يلاحظ بين أفراد الجيل الثاني الذكور النسب التالية :

٣ تحمل قروناً : ١ لا يحمل قروناً .

ويلاحظ بين أفراد الجيل الثاني الإناث النسب التالية :

٣ لا تحمل قروناً : ١ تحمل قروناً .

نلاحظ من دراسة هذه الصفة أن الجينات المتحكمة في هذه الصفة تنتقل بين الأجيال حسب قوانين مندل ، ولكن الجين المسؤول عن وجود القرون (H) يكون سائداً في الذكور بينما يكون متنحياً في الإناث .

أي أن هناك حاجة لجين واحد (H) فقط لظهور الشكل المظهري في الذكر . ولكن نفس الجين يجب أن يكون متماثلًا (HH) لظهور الشكل المظهري في الأنثى .

ويمكن توضيح التركيب الجيني والشكل المظهري للجنسين كالتالي:

إنـــاث	ذكـــور	التركيب الجيني
بقـــــرون	بقـــــرون	нн
بدون قسرون	بقــــــون	H h
بدون قسرون	بدون قـــرون	h h

الفصل الرابع الوراثـة في الإنســـان

Human Genetics

لا تختلف الوراثة في الانسان عنها في باقي الكائنات الحية ، فالأسس الوراثية وآلية التوريث هي واحدة تقريباً في جميع الكائنات الحية ، بما فيه الانسان . والانسان ليس مادة نموذجية للأبحاث الوراثية إذ أن هناك صعوبات تعيق دراسة الوراثة في الانسان منها ما يلي :

 ١ __ لا يمكن التحكم في النزاوج في النوع البشري لأسباب دينية وأخلاقية واجتاعية .

٢ __ طول عمر الانسان ، وهذا لا يتيح لباحث واحد أن يتتبع أكثر
 من بضعة أجيال .

سلول فترة البلوغ ، من الصعب جداً إجراء تزاوجات بين أفراد
 النوع البشري قبل سن الرابعة عشرة على الأقل ، أي لابد للباحث أن ينتظر
 مدة طويلة حتى يصل سن البلوغ لإنتاج الخلايا التناسلية .

٤ ــ عدد الأفراد الناتجة قليل ، فالمرأة تلد مولوداً واحداً عادة ، وبذا
 يكون عدد أفراد الأسرة قليلًا غير كافٍ للدراسات الوراثية .

تتوي على ٤٦ مل الكروموسومات ، فالخلايا الجسدية تحتوي على ٤٦ كروموسوماً وبالتالي يصعب
 على الباحث تتبع سلوك هذا العدد الكبير من الكروموسومات .

٦ ــ بعض الصفات الوراثية في الانسان يتحكم فيها أكثر من زوج
 واحد من الجينات كالطول ، ولون الجلد .

 لا ــ طول مدة الحمل ، إذ تبلغ حوالي تسعة أشهر ، وهذه مدة طويلة لدراسة أو متابعة الأبحاث الوراثية .

٨ ــ من الصعب وضع الانسان تحت اختبارات تجريبية كلراسة تأثير صفات معينة إذا ما قورن ذلك بكائنات حية أخرى . وعليه تعتمد الوراثة في الانسان على ملاحظة ظهور صفات في الأفراد ، ثم دراسة هذه الصفات في أقارب الفرد وفي أبنائه .

لذلك ترسم شجرة أسرة الفرد ويعين عليها الآباء والأبناء الذين تظهر فيهم هذه الصفات في كل جيل ونسب انتقال الصفة من الآباء إلى الأبناء ، ومن ذلك يستدل على القانون الوراثي الذي يخضع له توارث هذه الصفات ، كما أن دراسة التوائم تساعد على دراسة الصفات الوراثية في الانسان .

الصفات الوراثية في الانسان (Inherited human Characteristic)

الصفات الوراثية في الانسان كثيرة جداً ومن الصعب حصرها ، وسنذكر بعضاً منها . ويمكن تقسيمها كما يلي :

أولًا: وراثة الصفات الجسمية

(Inheritance of physical Characters)

۱ _ لون الجلد : (Skin Colour)

يتفاوت لون الجلد حسب كمية صبغة الميلانين (Melanin) في الجلد وهناك على الأقل زوجين من الجينات تتحكم في كمية الصبغة دون أن يكون هناك سيطرة لجين على آخر ، أي أنها تتأثر بالجينات المتعددة ، حيث يوجد جينان مسؤولان عن إنتاج كمية من صبغة الميلانين السوداء في الجلد ونرمز لها بالرمزين (B, A) .

كما يوجد جينان آخران مسؤولان عن نقصان هذه الصبغة ولنرمز لهما بالرمزين (b,a) . وبناء على ذلك يكون التركيب الجيني للشخص الأسود الزنجي (AABB) .

أما الشخص الأبيض فيكون تركيبه الجيني (aabb) .

وإذا حصل تزاوج بين فرد أسود وآخر أبيض فيكون لون جلد أفراد الجيل الناتج وسطاً بين الأسود والأبيض وتركيب أفراده الجيني (AaBb) .

وإذا حصل تزاوج بين فردين لون جلدهم وسط ، فينتج أفراد تختلف في لون جلدها ويكون لها التراكيب الجينية المبينة في (شكل ٤ ـــ ١) .

الآباء : الشكل المظهريّلون الجلد وسط × لون الجلد وسط

التركيب الجيني Aa Bb × Aa Bb

AB, Ab, aB, ab تاستات

الإبـــاء

والجدول التالي يوضح أفراد الجيل الناتجة من التزاوج :

المين المين المين المين المين المين	АВ	Ab	a B	a b
AB	AABB أسسود	AABb أعمق من الوسط	AaBB أعمق من الوسطا	AaBh وسط
Ab	AABb أعمق من الوسط	AAbb e——d	AaBb ———	Aabb أفتح من الوسط
аВ	AaBB أعمق من الوسط	AaBb وسسط	aaBB	aa8b أفتح من الوسط
ab	AaBb	Aabb أفتح من الوسط	aaBb أفتح من الوسط	aabb أبيسص

(شکل ٤ ــ ١)

ويمكن توضيح النتائج المبينة في (شكل ٤ ــ ٢) كالتالي :

عددالجينات	النسبة	التركيب	لـــون
السائدة		الجينني	الجــلد
٤ ٣ ٢ ٢ ١ ١	-17 417 -17	AABB AABB AABB AABB AABB AABB AABB AAB	أسود أغمق من الوسط وسط أنتح من الوسط

(شکل ٤ ـ ٢)

والجدير بالذكر أن صبغة الميلانين تتأثر بعوامل البيئة ، فالأشخاص الذين يعيشون في المناطق الحارة ، نجد لون جلدهم أسمر أو يميل إلى السواد بينا سكان المناطق الباردة فيميل لون جلدهم إلى البياض ، ولهذا فإن انتقال شخص ذو جلد أبيض إلى مناطق حارة ، فتنتج كمية مناسبة من حبيبات الميلانين وتزداد سمرة لون الجلد .

: (Eye Colour) : ٢ ـــ لـون العيـــون

تحتوي عين الانسان على نسيج ملون يسمى القزحية ، وتتكون القزحية في العيون الزرقاء من طبقتين ، الخلفية بنية قاتمة ، والأمامية بيضاء

نصف شفافة . ويظهر اللون الأزرق للعين نتيجة رؤيتنا اللون القاتم من خلال الطبقة البيضاء نصف الشفافة ، ولكن العين في الواقع لا تحتوي على لون أزرق . أما العيون غير الزرقاء فتحتوي القزحية بالاضافة إلى الطبقتين السابقتين ، على طبقة أخرى سطحية بها صبغة ملونة قد تكون عسلية أو خضراء أو بنية أو سوداء . ويعتمد لون العين على كمية الصبغة الموجودة في الطبقة الثالثة . وبهذا فإن هناك عيوناً غير ملونة هي الزرقاء ، وعيوناً ملونة وهي غير الزرقاء .

وقد كان يظن أن زوج واحد من الجينات يتحكم في صفة لون العيون ، والجين المسؤول عن لون العيون الملونة هو السائد والجين المسؤول عن لون العيون غير الملونة (الزرقاء) هو المتنحى .

وعليه إذا تزوج رجل ذو عيون سوداء نقية امرأة ذات عيون زرقاء تكون عيون أولادهم سوداء .

وإذا تزوج شخصان لون عيونهما أزرق ، تكون عيون أولادهم زرقاء . وهذا ما نلاحظه في أغلب الحالات .

إلا أن هناك حالات عديدة تشذ عما افترضناه آنفاً ، إذ قد ينجب فردان ذو عيون زرقاء طفلًا ذا عيون بنية ، وهذا مستحيل لو كانت زرقة العين صفة متنحية ، كما أن انتشار لون العيون الزرق في عدد كبير من الناس في أقوام مختلفة لا يتماشي مع انتقال صفة متنحية .

وهذا يدل على أن أكثر من زوج من الجينات تشترك في تحديد هذه الصفة أي أن لون العيون متعدد الجينات ومع كل ذلك يسود اللون الداكن في كل الحالات على اللون الفاتح .

يحدد الطول في الانسان عدد كبير نسبياً من الجينات ، ويعتقد وجود جينات خاصة بالطول وجينات خاصة بالقصر ، وعليه يتحدد طول الانسان حسب نسبة وجود جينات الطول وجينات القصر في تركيبه الوراثي .

ولو كان هناك زوج واحد من الجينات يتحكم في صفة الطول لوجدنا الناس إما طوالاً أو قصاراً كما في نبات البازيلاء ، كما أن صفة الطول لا تتوقف على طول القامة فقط . بل هناك طول الذراعين وطول الساقين ، بالاضافة إلى عوامل أخرى تؤثر على الطول كالغذاء وهرمونات الغدة النخامية (هرمون النمو) وهرمون الغدة الدرقية كما في نقص هرمون الثيروكسين الذي يسبب القرمنة مثلاً .

غ ـ ثنى اللـــان : (Tonguerolling) : 4

وهي مقدرة الفرد على ثنى اللسان على شكل (U) وصفة ثني اللسان سائدة على صفة عدم المقدرة على ثني اللسان . فقد وجد أن حوالي ٧٠٪ من الناس عندهم المقدرة على ثنى ألسنتهم .

ويتحكم بهذه الصفة زوج واحد من الجينات .

: (Bent - thumb) : انحناء اصبع الإبهام

وهي قدرة الشخص على احناء المفصل البعيد للأصبع الأول (الإبهام) إلى الخلف وهي صفة متنحية .

ويمكن ثني إبهام اليد اليمنى ولا تستطيع ذلك اليد اليسرى أو العكس . ويتحكم بهذه الصفة زوج واحد من الجينات .

إلى الحاء الأصبع الصغير (الحنصر) : (Bent Little Finger) : (

ضع يديك منبسطة أمامك على الطاولة . هل تشاهد انحناء المفصل الأخير للأصبع الصغير للداخل باتجاه الأصبع الرابع أم هل هو مستقيم ؟ تدل الدراسات الوراثية أن انحناء المفصل الأخير للأصبع الصغير للداخل باتجاه الأصبع الرابع صفة سائدة ويتحكم بهذه الصفة زوج واحد من الجينات .

: (Ear Lobe) : كـ شـــحمة الأذن V

شحمة الأذن إما أن تكون حرة (Free) أو ملتصقة (Attached) وصفة شحمة الأذن الحلقصقة . ويتحكم في هذه الصفة زوج واحد من الجينات .

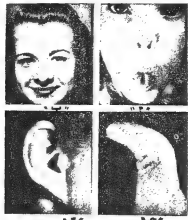
: (Interlocking Fingers) : شابك أصابع اليدين

حاول أن تشبك أصابع يديك بعضها ببعض ، هل الإبهام الأيسر فوق الأيمن أو العكس ؟

عند شبك أصابع اليدين عند معظم الناس ، فإنهم يضعون الإبهام الأيمسر فوق الإبهام الأيمن ، ولهذا فإن وضع الإبهام الأيسر فوق الإبهام الأيمن هي الصفة السائدة ويتحكم في هذه الصفة زوج واحد من الجينات .

1 _ قمة الأرماة (Widow's Peak) :

صفة يكون فيها شعر الرأس منحدراً أو نازلًا إلى أسفل الجبهة للمرجة أنه يشكل حافة أو قمـة في مركز جبهة الرأس . وهي صفة سائلة ويتحكم في هذه الصفة زوج واحد من الجينات .



بعض الصفات الوراثية في الاسان أ) في اللسان ب) قمة الأرملة ج) انحاء أصبع الإيام د) شحمة الأدن

(شکل ٤ ـ ٣)

١٠ _ شعر السلاميات الوسطى لأصابع اليد (Mid - digital hair) :

يوجد عند كثير من الناس شعر على السلاميات الوسطى لأصابع اليد . وهذه صفة وراثية سائدة .

وتشير معظم الدراسات إلى أن هذه الصفة تقع تحت تأثير أكثر من زوج من الجينات ولهذا نجد أن بعض سلاميات الأصابع عليها شعر بينا تخلو الباقية من الشعر ، فقد يوجد الشعر على سلامية أصبع واحد (M1) أو سلامية أصبعين (M2) أو ثلاث سلاميات (M3) ••• وهكذا .

: (Phenylthiocarbamide tasting) P.T.C. تلوق مادة ۱۱

إن هذه المادة غير ضارة لذا يمكن تذوقها دون أي خوف . وقد وجد أن معظم الناس لهم القدرة على تذوق هذه المادة بينا وجد أفراد آخرون لا يمكنهم تذوق مرارة هذه المادة . وهي صفة سائلة يتحكم بها زوج واحد من الجينات .

١٢ _ المهقــة (الأغراب) (Albinism) :

المهق فرد ذو بشرة بيضاء وردية اللون وشعر أبيض أشعث وعيون دموية اللون ، وهي صفة متنحية يتحكم بها زوج واحد من الجينات .

ثانياً: وراثة الصفات المرتبطة بالجنس:

(Inheritance of Sex-Linked Characters)

بعض الصفات المرتبطة بالجنس:

١ ــ صفة عمى الألوان الأحمر ــ الأخضر :

(Red - green Colour blindness)

إن بعض الأشخاص لا يستطيعون تمييز اللون الأخضر من اللون الأحمر ، ويحدث في ١٠٠٥ من كل الذكور البيض بينها يحدث في ١٠٠٥ من كل الإناث .

وتقع هذه الصفة تحت تأثير جين متنحي محمول على الكروموسوم الجنسي (×). وبما أن الأنثى تحوي في خلاياها كروموسومي الجنس (××) فإنه يمكن أن يوجد بها جينا عمى الألوان . وبذلك تكون أنثى مصابة . وفي حالة وجود الجين المسبب لعمى الألوان على كروموسوم واحد من

كروموسومي الجنس معنى ذلك أن الكروموسوم (\times) الآخر يحمل الجين المميز للألوان وهو جين سائد ، ولذلك فإن هذه الأنثى لا تصاب بالمرض وتعتبر فقط حاملة (Carrier) له. والذكر الذي يحمل الجين المسبب لعمى الألوان على كروموسوم (\times) فهو مصاب ، حيث أن الكروموسوم (\times) لا يحمل جيناً لهذه الصفة ، فيظهر تأثير الجين المتنحي على الشكل المظهري بالرغم من وجوده في حالة مفردة .

وهذه التراكيب الجينية:

۱ _ ذکر عـادی XY

٢ _ ذكر مصــاب ٢٧ حيث ٨ يرمز للكروموسوم المصاب

۳ ــ أنثى عاديـــة XX

 $X \times$ انثی حاملةللمرض $X \times X$

ه _ أنثى مصابة XX

مشال :

إذا تزوج رجل مصاب بعمى الألوان بامرأة حاملة للمرض نفسه ، فما هي الحالات المكنة للأبناء .

الحسل:

٠٠ الاحتمالات الممكنة في الأبناء هي :

اذكر عادي: ١ ذكر مصاب: ١ أنثى حاملة للمرض: ١ أنثى مصابة

: (Hemophelia) : ٢ ــ نزف الله ٢

هـذه الصفة حالة مرضية تتميز بعدم قـدرة دم المصاب على التجلط (Clotting) نتيجة لنقص مادة الثرومبوبلاستين (Thrompoblastin) اللازمة لحدوث عملية التجلط .

وتكاد تكون هذه الصفة قاصرة على الذكور فقط.

أما الإناث فتنقل هذا المرض دون أن يصبن به .

والجين المسؤول عن نزف الدم متنحي وموجود على كروموسوم (imes) .

وتتوارث هذه الصفة بنفس طريقة عمى الألوان .

مشال:

إذا تزوج رجل عادي بامرأة ناقلة لمرض نزف الدم فما هي الحالات الممكنة لأبنائهما ؟

الحسل:

الأبـــوان

التركيب الجيني: XY X <u>X</u> X

X , Y <u>X</u> , X : الجاميتات

الأبنـــاء: 🗴 🗴 🗴 الأبنـــاء

ِذَكَرَ عادي أَنْثَى عادية ذكر مصاب أَنْثَى حاملة للمرض

0-5---

الاحتالات الممكنة في الأبناء :

١ ذكر عادي : ١ ذكر مصاب : ١ أنثى عادية : ١ أنثى حاملة للمرض

٣ ــ لون الأسنان البني :

سبب ظهور الأسنان باللون البني هو عدم وجود مادة الميناء التي تغطي الأسنان . وهي صفة سائدة . لذلك فإن الرجل المصاب يورث المرض لجميع بناته .

وتورث هذه الصفة كما في عمى الألوان ونزف الدم .

٤ ـ نقص أنزيم جلوكوز ـ ٦ ـ فوسفات ديهيدروجينيز :

(Glucose - 6 - phosphate dehydrogenase deficiency)

يتحكم في هذه الصفة عامل وراثي متنحي محمول على كروموسوم (×)، وهي شائعة بين الزنوج وخاصة الزنوج الأمريكان، وكذلك بين سكان منطقة البحر الأبيض المتوسط.

ونقص هذا الأنزيم يتسبب في تدمير كريات الدم الحمراء (Erythrocytes) وتكون نتيجته ظهور حالة أنيميا شديدة (Hemolytic) إذا تناول الفرد أيا من العقاقير التالية :

- 1 Para amino Salicylic acid .
- 2 Sulfonamides .
- 3 Napthalene .
- 4 Phenacetin .
- 5 Primaquine.

وتحدث نفس ظاهرة تدمير كريات الدم الحمراء كذلك إذا تناول الفرد حبوب الفول (Vicia faba) أو حتى إذا تنفس حبوب اللقاح الحاصة بهذا

النبات ، ولهذا تسمى الأنيميا الناتجة من وجود هذا الجين في التركيب الجيني باسم (Favism) .

وفي حالة غياب العوامل السابقة الذكر فإن كل الأفراد الحاملين لهذا المجين سواء كانت الصفة نقية أو هجينة ، تكون طبيعية تماماً ولا يظهر عليها أي أثر ضار .

وبجانب هذه الصفات المرتبطة بالجنس ، يوجد في الانسان عدد من الصفات على سبيل المثال : الصفات على سبيل المثال : (Anhidrotic octodermal dysplasia) ٢ ـ غياب الغدد العرقية والأسنان (Night blindness) ٢ ـ العشى الليسلي ٣ ـ الخصلة البيضاء في مقدمة الرأس (White Fore Lock) (Juvenile muscular dystrophy) ٤ ـ ضمور العضلات في الصغار (Deafness)

ثالثاً : وراثة الصفات المتأثرة بالجنس :

(Inheritance of Sex-influenced Characters)

بعض الصفات المتأثرة بالجنس:

(Baldness) المسلع ا

يظهر الصلع في كل من الذكور والإناث ، ولكنه نادر الحدوث في ر الإناث ويتراوح الصلع مايين صلع ضعيف إلى صلع قد يشمل الرأس كله. ويتحكم في هذه الصفة زوج من الجينات محمولة على الكروموسومات الجسمية . وبالرغم أن الصلع وراثي ولكن التأثير المباشر يرجع إلى هرمون التستوستيرون (Testosterone) الذي تفرزه الخصية . ولهذا وجد أن إزالة الخصيتين يتسبب في عدم ظهور صفة الصلع . ولو رمزنا لصفة الصلع بالرمز H
ورمزنا لصفة عــدم الصلع بالرمز

والجين (H) يكون سائداً في الذكور ومتنحياً في الإناث ، وفي الحالة الهجينة فإن تأثيره يظهر في الذكور نتيجة وجود هرمون الجنس الذكرى . والجدول التالي يوضح التراكيب الجينية والأشكال المظهرية الخاصة بها :

الإنسساث	الذكـــور	التركيب الجيني
مـــلعاء	أصسلسع	нн
غير صلعاء	أصسلنع	H h
غير صلعاء	غير أصلع	h h

٢ ـ النقرس (داء المفاصل) :

يظهر النقرس في الذكور أكثر منه في الإناث والسبب في ذلك هو : الهرمون المذكر .

فداء النقرس يندر حدوثه في الإناث قبل سن اليأس ويزيد حدوثة بعد ذلك . ولاحظ الفيلسوف سقراط أن الأغاوات لا يصابون بداء النقرس ، وذلك لأن الخصية تستأصل لديهم وهم في سن مبكرة الأمر الذي يمنع تكوين المرون المذكر ، وإمداد الجسم بالتركيزات اللازمة لظهور هذه الصفة .

رابعاً: الأمراض الوراثية (Genetic Diseases)

1 _ مرض السكري (Diabetes)

هو مرض فسيولوجي متوارث سببه نقص هرمون الأنسولين (Insulin) الذي تفرزه غدة البنكرياس والمسؤول عن تنظيم نسبة السكر في الدم . وعند زيادة نسبة السكر في الدم يظهر السكر في بول المريض .

وهذا المرض متنحى ، ويعتقد بعض علماء الوراثة أنه يتحكم به زوج من الجينات ، بينا يعتقد البعض الآخر أنه يقع تحت تأثير عدد من الجينات

٢ ــ المقاومة والاستعداد للمرض :

إن المقاومة والاستعداد للمرض ينتجان عن زوج من الجينات . وجين المقاومة للمرض سائد على جين الاستعداد للمرض .

: (Phenyl keton uria) (PKU) فينل كيتون يوريا = ۴

يعتبر الحامض الأميني فينل ألانين (Phenyl alanine) حامضاً أمينياً ضرورياً لبناء جسم الانسان .

وعادة يتحول هذا الحامض الأميني إلى تيروسين (Tyrosin) وهذا بدوره يتأكسد وله تفاعلات فسيولوجية غاية في الأهمية .

وتحول الفينل ألانين إلى تيروسين هي عملية أكسدة تحتاج إلى مساعدة من أنزيم يفرزه الطحال وهو أنزيم هيدروكسيل الفينل ألانين : (Phenyl alanine hydroxylase)

ولكن قد تحدث طفرة في الجين المسؤول عن إنتاج الأنزيم المذكور اللازم لتحويل الفينل ألانين إلى تيروسين ، عندها فإن الفينل ألانين سيتراكم في الله ، وتصبح نسبته حوالي ٥٠ إلى ١٠٠ مرة قدر المعدل العادي وهو حوالي ٤ ملغم / ١٠٠ ملتردم .

ونتيجة لذلك تظهر أعراض جانبية ، حيث يتحول جزء من الفينل المتراكم في المدم إلى حامض فينل بايروفيك (Phenyl pyruvic acid) الذي يتخلص الانسان من جزء منه عن طريق الكليتين ولهذا يظهر غالباً في المبول وحامض هيدروكسي فينل أستك (D-hydroxy phenyl acetic acid) وبعض هذه المواد لها تأثير سام ومواد أخرى تعرف بمجملها باسم (PKU) . وبعض هذه المواد لها تأثير سام

على نمو الجهاز العصبي المركزي (.C.N.S) وتسبب تخلفاً عقلياً للمصاب . ويمكن معرفة هذا المرض خلال الحمل أو بعد الولادة مباشرة ، حتى يعالج في مراحله الأولى .

ومن المعروف أن جسم الانسان لا يستطيع تصنيع الحامض الأميني فينل ألانين ولهذا يجب أن يتوفر في بعض الوجبات البروتينية .

وإذا أبعد هذا الحامض الأميني كلية من الطعام ، فإن الأطفال المصابين لا تظهر عليهم أعراض (P K U) ولكن الصعوبة هنا أن هذا الحامض الأميني مهم في بناء الجسم . ولذلك فإنه من الأفضل ضبط كميته في الطعام بحيث تكون الكمية كافية لحاجة الجسم ولا تزيد بحيث تتجمع في اللم .

٤ ... حالات عدم انفصال الكروموسومات الجنسية :

(Non - disjunction of the Sex - Chromosomes)

قد يحدث أثناء الانقسام الاختزالي لتكوين الخلايا التناسلية علم انفصال الكروموسومات الجنسية (X X) أو (X X) عن بعضها . وينتج عن ذلك زيادة أو نقصاناً في عدد الكروموسومات الأصلية للفرد ، فقد يصل عددها ٤٧ كروموسوماً أو ٤٥ كروموسوماً .

وهذا الاختلاف في عدد الكروموسومات يتسبب في أمراض وراثية ، نذكر منها ما يلي :

أ) ظاهرة تيرنر (Turner Syndrome) :

الشكل المظهري لهؤلاء الأفراد يكون مؤنث ولكن الفحص الدقيق لهم يبين الصفات التالية :

- ١ ــ المبايض (Overies) صغيرة وغير تامة التكوين .
 - ٢ ــ غالباً ما تكون الإناث عقيمة (Sterile) .
 - ٣ ـــ الاثداء غير بارزة النمو .
 - ٤ _ الأذن في موضع منخفض على الرأس.
 - ه _ الصلى عريض .
 - ٦ _ تتصف الأنثى بالقصر والتخلف العقلي .
- : سيعطى هؤلاء الأفراد نتيجة سالبة بالنسبة لكروماتين الجنس (Negative sex chromatin)

فهؤلاء الأفراد يحملون كروموسوم جنسي (\times) واحد . وعدد الكروموسومات في خلاياهم الجسمية هو (٤٥) كروموسوماً بدلًا من (٤٦) كروموسوماً ، والنقص في كروموسومات الجنس (\times) . فتركيبهم الكروموسومي هو (AAXO) . وقد أوضحت الدراسات الوراثية أنه لا علاقة لسن الأم في هذه الظاهرة معنى ذلك أن عدم الانفصال الكروموسومي في الأب هو المسؤول .

ومعدل ظهور هذه الظاهرة منخفض وذلك بسبب ارتفاع معدل الوفيات في الأجنة ذات التركيب الكروموسومي (XO) .

ونلاحظ أن ظاهرة ترنر أوضحت أن غياب كروموسوم (Y) من الزيجوت أدت إلى ظهور صفات التأنيث .

ب) ظاهرة كلاينفلتر (Klinefelter Syndrome)

الشكل المظهري لهؤلاء الأفراد يكون مذكرًا ، حيث أن الأعضاء التناسلية الخارجية (External genetal) تكون ذكرية طبيعية .

ولكن الفحص الدقيق خصوصاً عند تقدم هؤلاء الأفراد في السن يبين الصفات التالية :

- ۱ ــ الخصى (Testis) صغيرة .
- ٢ ــ عدم إفراز الحيوانات المنوية لعدم وجود الخلايا الخاصة بإنتاجها. ح
 - ٣ ــ غالباً ما يكون الفرد طويلًا .
 - ٤ ــ بروز الاثداء مع قلة في نمو الشعر .
 - يعطى هؤلاء الأفراد نتيجة موجبة بالنسبة لكروماتين الجنس
 Positive sex chromatin)

أي أن التركيب الكروموسومي لهؤلاء الأفراد هو (XXY) وذلك نتيجة لخلل في عملية الانقسام الاختزالي مما يؤدي إلى عدم إنفصال كروموسومات الجنس (XX) أو (XY) . وقد دلت الدراسات الوراثية أن هذه الظاهرة تزيد بين مواليد الأمهات اللاتي يزيد سنهن عن ٣٣ سنة .

جر) ظاهرة داون أو البلاهــة المنغوليـــة

(Down's Syndrom (Mongolism))

تنتج هذه الظاهرة عن وجود كروموسوم زائد في الخلايا الجسيمة وبذلك يصبح عددها (٤٧) بدلًا من (٤٦) كروموسوم ، والزيادة هذه تاتجة عن عدم انفصال زوج الكروموسومات الجسيمة رقم (٢١) انفصالًا طبيعياً أثناء الانقسام الاختزالي وبذلك يصبح ممثلًا بثلاث كروموسومات بدلًا من كروموسومين .

ويتصف الفرد المصاب بالصفات التالية:

- ١ ــ التخلف العقلي .
- ٢ ــ قصر القامة وسماكة وقصر اليد والقدم .
- ٣ ــ وجه متسع دائري وجبهته بارزة وأنفه مضغوط .
- ٤ ــ الفك نازل والفم مفتوح واللسان كبير الحجم .
 - مناوذ واضح في بصمات الأصابع .

٦ ــ شذوذ في تراكيب القلب .

٧ _ ثنية الجفن تشبه تلك الثنية التي تميز عيون المنغوليين .

وقد دلت الدراسات الوراثية أن هذه الظاهرة تزيد بين مواليد لأمهات تزيد أعمارهن عن ٤٠ سنة .

فصيائل النم: (Blood groups)

يتكون الدم في الانسان من سائل البلازما تسبح فيه الكريات الدموية الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية .

إلا أنه يوجد اختلاف في التركيب الكيميائي للدم من شخص لآخر ويعتبر هذا الاختلاف من الصفات الورائية في الانسان .

إذا دخلت مادة بروتينية غويبة إلى دم الانسان فإن جهاز المناعة في الجسم يكون أجساماً مضادة (Antibodies) في بلازما اللم . والمادة البروتينية التي سببت تكون الأجسام المضادة تعرف بالأنتجينات (مولدات الإلصاق) . وتوجد في أغشية خلايا اللم الحمراء .

ويوجد في دم الانسان نوعان رئيسيان من الأنتيجينات هما (A) و قد يوجدان إما مجتمعين معاً أو منفردين أو لا يوجدان على الاطلاق وقد قسم العالم لاندستاينر (Landesteiner) مجاميع دم الانسان حسب نوع الأنتجين الموجود أو غيابه إلى أربعة فصائل رئيسية :

- ١ فصيلة دم (A) تحتوي كريات الدم الحمراء فيه على الأنتيجين
 (A) فقط
- ۲ س فصیلة دم (B) تحتوي كریات الدم الحمراء فیه على الأنتیجین
 (B) فقط

- ٣ فصيلة دم (AB) تحتوي كريات اللم الحمراء فيه على الأنتيجين
 (B, A)
- ٤ ــ فصيلة دم (٥) لا تحتوي كريات الدم الحمراء على أي من الأنتيجينات .

ولا يمكن أن تحتوي بلازما دم شخص ما على أجسام مضادة للأنتيجينات التي تحويها كريات دمه الحمراء ، لأن ذلك يؤدي إلى تلاصق (Agglutination) كريات الدم الحمراء مما يسبب انسداد الأوعية الدموية ثم الموت .

ولذلك فإنه في كل فصيلة من فصائل الدم يتوقف نوع الجسم المضاد على نوع الأنتيجين الموجود في كريات الدم الحمراء بحيث لا يحدث بينها تفاعل يسبب تلاصق كريات الدم الحمراء وانسداد الأوعية الدموية ثم الموت وعليه نلاحظ ما يلى :

- ١ الشخص ذو فصيلة دم (A) تحتوي بلازما دمه على أجسام مضادة للأنتيجين (B) .
- ۲ الشخص ذو فصیلة دم (B) تحتوي بلازما دمه على أجسام ° مضادة للأنتیجین (A) .
 - ۳ الشخص ذو فصيلة دم (AB) لا تحتوي بلازما دمه على أجسام
 مضادة لأي من الأنتيجينات .
 - ٤ ـــ الشخص ذو فصيلة دم (O) تحتوي بالازما دمه على أجسام مضادة من الأنتيجينات (B.A) .

والشكل (٤ ــ ٤) يوضح فصائل الدم والأنتيجينات والأجسام المضادة الموجودة فيها .

الأجسام المضادة في بلازما الدم	أنتجين كريات الدم الحمراء	فصيلة الدم
Anti - B	A	A
Anti - A	В	В
لا يوجــــد	A,B	AB
Anti - A , Anti - B	لا يوجـــد	0

(شکل ٤ ــ ٤)

ومن الناحية الكيميائية فإن كلًا من الأنتجين (A) والأنتجين (B) يتكون من (Mucopoly Saccharides) ، والجزء البروتيني متاثل تماماً في كل من نوعي الأنتجين والاختلاف بينها يرجع إلى السكر الموجود في كل منهما ، وهذا السكر هو المختص بالتفاعل بين الأنتجين والجسم المضاد .

وإذا أخذنا في الحسبان أقسام الأنتجين (A) فإننا نجد أن الجين (1^A) له أربعة صور جينية مختلفة نرمز لها بالرموز ^{1A1}, ^{1A3}, ^{1A3}, ، وكذلك لوحظ وجود ثلاثة أقسام مختلفة في مجموعة اللم (B) .

ويشترط في نقل اللم من شخص آلاخر أن يحلث توافق تام بين دم الشخص العاطي والمعطى له ، وحتى يتم ذلك يجب أن لا تتفاعل كريات دم

العاطي مع بلازما المعطى إليه ، أي أن يكون هناك توافق بين أنتجين العاطي مع الأجسام المضادة للأجسام المضادة للأجسام المضادة الموجودة في دم الشخص العاطي فليس لها تأثير على أنتجين الشخص المعطى إليه لأن هذه البلازما تخفف كثيراً في دم المعطى إليه . والشكل (٤ ـ •) يبين فصائل اللم المختلفة التي يمكن أو لا يمكن أن يحدث توافق بينهما أثناء عمليات نقل اللم .

يمكن أن يأخذ الدم من	يمكن أن يعطي الدم إلى	الجسم المضاد	الأنتجين	فصيلة الدم
A, O	A, AB	anti - B	A	A
В,О	B, AB	anti - A	В	В
A,B,AB,O	AB	لا يوجـــد	A,B	AB
0	A,B,AB,O	anti - A, anti - B	لا يوجد	0

(شکل ٤ ــ ه)

ونلاحظ من الجلول السابق أن الشخص الذي فصيلة دمه (O) يمكنه أن يعطي دماً لأية فصيلة من فصائل الدم ولهذا يطلق عليه معطي عام (Universal Donor) . والشخص الذي فصيلة دمه (AB) يمكنه أن يأخذ دماً من جميع فصائل الدم ولهذا يطلق عليه مستقبل عام (- Recepient) .

: (Inheritance of blood groups) وراثة فصائل اللم

نتيجة لدراسات عديدة اتضح وجود سلسلة من الجينات المتعددة (Alleles) تتحكم في فصائل الدم ، ويستعمل الرمز (1) لهذه الجينات وإذا تغاضينا عن التقسيمات الفرعية لفصائل الدم المختلفة نقول أنه يوجد ثلاثة جينات هي :

١٨ ويتحكم في إنتاج الأنتجين ٨

I B ويتحكم في إنتاج الأنتجين

ن وهو لا ينتج أي أنتجين على الاطلاق .

ودراسة السلوك الوراثي لهذه الجينات الثلاثة أوضحت أن السيادة بين الأليلين I^B , I^A على من نوع السيادة المساعدة (I^B مي من نوع السيادة المساعدة (I^A , I^B على كريات حيث أن الفرد الخليط (I^A من أن السيادة تامة بين كل من (I^B من I^A) من ناحية والجين (I^A) من ناحية أخرى .

والشكل (٤ ــ ٦) يوضح كيفية توارث مجاميع اللم في الانسان .

مجموعة دم الأب وتركيبه الجيني				
AB	В	A	0	فصيلة الدم
, I ^A I ^B	I ^B I ^B , I ^B i	rr,ri	ii	
A , B	В,О	A, O	0	ii _0
AB, A, B	AB, A, B, O	Α,Ο	Α,Ο	IAIA, IAi _ A 2
AB, A, B	В,О	AB, A, B, O	В,О	I B I B , IB i _ B 3
AB, A, B	AB, A, B	AB, A, B	В,А	$I^A I^B - AB^{\frac{3}{4}}$

استخدام فصائل اللم في الطب الشرعي :

يمكن الاسترشاد بفصائل اللم في نفي بنوة ابن لأبيه وليس في إثباتها، كما في حالات اختلاط الأطفال في مستشفى الولادة .

ولمعرفة ذلك لابد من تحليل ومعرفة فصائل الدم للأبوين والأطفال لتحديد فصيلة الدم المحتملة للأبناء .

والأمثلة التالية توضع حالة خلط الأطفال في مستشفيات الولادة : أ _ العـائلة فصيلة دم الأبوين فصيلة دم الطفل

يتضح من هذه البيانات أن الطغل رقم (1) لا يمكن أن يكون خاص بالعائلة رقم (1) وكذلك فإن الطغل رقم (٢) لا يمكن أن يكون خاص بالعائلة رقم (٢) ، وقد تم استبدال الطفلين ورضيت العائلتان بهذا القداد .

ويمكن توضيح ذلك على أسس وراثية .

العائلة رقم ١ :

الشكل المظهري لفصائل دم الأبوين A X AB

الأبنـــاء

الحالة الثانية: التركيب الجيني للأبوين

الجامية ____ات الأنه ___اء

A X AB

IAIA × IAIB

IA IAIB

IAIA, IAIB

IAI × IAIB

IAI × IAIB

IAI × IAIB

```
لا يمكن أن تنجب هذه العائلة طفلًا فصيلة دمه ٥
```

العائلة رقم ٢ :

الشكل المظهري لفصائل دم الأبوين 0 × 0 التركيب الجيني للأبوين ii × ii الجامية الجامية التركيب الجيني الأبوين ii ii ii ii ii

لا يمكن أن تنجب هذه العائلة طفلًا فصيلة دمه (B) .

ب __ إذا كان الأب فصيلة دمه (0) ، والأم فصيلة دمها (B) وكانت فصيلة دم الطفل (AB) ، فلا يمكن أن ينسب الابن لهذا الأب (أي تنتفى بنوته) ونوضح ذلك على أسس وراثية :

الشكل المظهري لفصائل دم الأبوين B × O

التركيب الجيني للأم الق الو الق الق التركيب الجيني للأم

التركيب الجيني للأب ii

الحـــالة الأولى : ١^B I × ١١

الجاميتات i الجاميتات الأبناء الأبناء

جميع فصائل دم الأبنــــاء (B)

الحـــالة الثانيــة : ١١ × ١١

الجاميتات i الجاميتات

الأبنـــاء IBi, ii

فصائل دم الأبنــاء (O) و (B)

إذا تزوج رجل فصيلة دمه (A) هجين من أنثى فصيلة دمها (B) هجين ، ماهي فصائل دم الأبناء ؟ وضح إجابتك على أسس وراثية . ولماذا يصعب هنا إثبات البنوة ؟

الأنتجين (H):

كما سبق القول فإن كلًا من الأنتجين (A) والأنتجين (B) يخلق (A) والأنتجين (B) يخلق (Synthesized) هي عبارة عن (Mucopolysaccharide) ، ويتم هذا التخليق في وجود الجين السائد (H) من زوج الجينات (H - h) .

بحيث أنه في حالة وجود التركيب الجيني (HH) أو (Hh) فإن هذه المادة المبدئية (Precursor) تحول إلى أنتجين معين هو الأنتجين (A) ، وهذا الأنتجين بدوره يتحول جزئياً في وجود الجين (I^) إلى الأنتجين (A) .

ولا يتسبب الجين (h) في إنتاج أي نوع من الأنتجينات ولذلك يعزف بأنه (Amorph) .

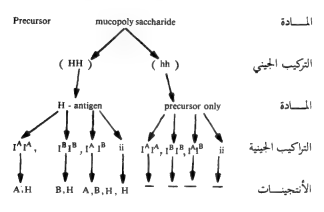
والأفراد ذوي التركيب الجيني ($^{\rm HHI^AI^A}$) ينتجان نوعي الأنتجينات ، الأنتجين ($^{\rm A}$) والأنتجين ($^{\rm H}$) . وكذلك الأفراد ذوي التركيب الجيني ($^{\rm HII^BI^B}$) ينتجان نوعي الأنتجينات ، الأنتجين ($^{\rm B}$) والأنتجين ($^{\rm HII^BI^B}$)

ولكن بالنسبة لمجموعة الدم (O) فإذا كان الفرد يحمل التركيب الجيني (HHii) فإنه ينتج فقط الأنتجين (H) ، أما إذا كان الفرد يحمل التركيب الجيني (hhii) فإنه لا يعطي أي تفاعل موجب مع الأجسام المضادة Anti:-B) ولا الأجسام المضادة B (Anti:-B) ولا الأجسام

^{*} مـــادة تشــكل منهـــا مـــادة أخــرى .

المضادة H (Anti:-H) حيث أنه لا ينتج أي نوع من أنواع الأنتجينات ، ويحرف هذا الشكل المظهري باسم (Bobay phenotype) . وسمى بهذا الاسم لأنه لوحظ لأول مرة في عائلة في هذه المدينة عام ١٩٦٢م ، وهذه الحالة لم توجد إلا في ثلاثين (٣٠) حالة في العالم كله .

والرسم التوضيحي التالي يوضح العلاقات بين الجينات الوراثية وكل هذه الأنتجينات .



(شکل ٤ ــ ٧)

ولقد تم اكتشاف عدد من أنتجينات الدم والموجودة على سطح كوة الدم الحمراء ، وجرى العرف على أن يسمى كل واحد من هذه الأنتجينات باسم أول عائلة يكتشف فيها الأنتجين أو الجسم المضاد الخاص به ، ومن أمثلة هذه الأنتجينات ما يلى :

كيىد (Kidd) ، دفي (Duffy) ، كيىل (Kell) ، ليرفسز (Lervis) ، لوثران (Lutheran) .

عامـــل ريزوس (Rhesus Factor)

لاحظ لاندشتينر (Landsteiner) وفيسنر (Wiener) عام ١٩٤٠م، أنه عند نقل دم من قردة من فصيلة الريزوس إلى أرنب، قد تكونت أجسام مضادة في دم الأرنب، وأن هذه الأجسام المضادة قادرة على تجميع كريات الدم الحمراء لدم القرود من فصيلة ريزوس.

وهذا يعني أن كريات الدم الحمراء بفصيلة القرود ريزوس تحمل على أسطحها أنتجين معين سمي بالأنتجين الريزوسي نسبة إلى فصيلة القرود ، ومن ثم سمي العامل الوراثي المسؤول عن تكوين هذا الأنتجين بعامل ريزوس ويكتب اختصاراً (Rh) ، وعند فصل مصل الأرنب الذي تكونت في دمه الأجسام المضادة واستعمالها في اختبارات على الانسان ، وجد أن بعض الأشخاص ينتجون الأنتجين الريزوسي وسمي هؤلاء الأفراد بموجبي العامل الريزوسي (Rh) بينا باقي الأفراد لا ينتجون هذا الأنتجين ويطلق عليهم اسم سالبي العام الريزوسي (Rh) . ويتحكم بهذه الصفة زوج من الجينات ، فصفة إنتاج الأنتجين أي (Rh) هي الصفة السائلة ويرمز لها بالرمز (R) . وصفة عسم إنتاج الأنتجين أي (Rh) هي الصفة المتنحية ويرمز لها بالرمز (r) .

وبذلك فإن الأفراد موجبو عامل ريزوس يحملون واحداً من التركيبين الوراثيين (RR) أو (Rr) بينما الأفراد سالبو عامل ريزوس ، فإن تركيبهم الوراثي (rr) .

أهمية عامل ريزوس:

إن دم الانسان لا يحتوي على الأجسام المضادة الخاصة بأنتجين ريزوس ، ولكن الأفراد الذين هم (-Rh) قادرون على إنتاج الأجسام المضادة لأنتجين (+Rh) إذا دخل أجسامهم . ولذلك فإن نقل الدم يتطلب معوفة نوع الدم من حيث كونه (+Rh) أو (-Rh) بالاضافة إلى معوفة فصيلة الدم . فقد وجد أنه عن نقل دم من شخص دمه (+Rh) إلى شخص دمه (-Rh) يؤدي إلى إنتاج الأجسام المضادة للأنتجين (+Rh) مما يسبب أحياناً الوفاة برغم كون فصائل الدم متفقة . وأكثر الحالات أهمية في توارث فصائل الدم هي :

عند كون دم الأب (+Rh) ودم الأم (-Rh).

أما إذا كان دم الأب (+Rh) نقي فإن جميع الأجنة يكون دمهم (+Rh) (حسب قوانين منــل) .

ومن المعروف أنه لا يوجد اختلاط مباشر بين خلايا دم الأم وخلايا دم الجنين ، ولكن يحدث ذلك خلال عملية الولادة ، فإذا كان المولود دمـه (+Rh) والأم دمها (-Rh) فإن دم الأم يكون أجساماً مضادة للأنتجين (+Rh) .

وعند تكوين كمية من الأجسام المضادة في بلازما دم الأم ، فإن هذه الأجسام المضادة تتسرب إلى دم الجنين (Rh+) عن طريق المشيمة وتسبب تجمع الكريات الحمراء لدم الجنين ثم تحللها ويصاب الجنين بحالة أنيميا شديدة تعرف بمرض انحلال كريات الدم الحمراء للجنين (Erythro blastosis ويصاحبها :

أ) اصفرار الجلد (Jaundice) حيث أن الشعيرات الدموية في الكبد تزدحم ببقايا كريات الدم الحمراء المتكسرة وبالتالي فإن الدم يمتص عصارة الصفراء . ب) تضخم في الطحال والكبد.

وقد يؤدي هذا إلى موت الطفل قبل الولادة أو بعدها مباشرة ، ولكن إذا قدرت له الحياة فيجب استبدال دمه (+Rh) بدم آخر (-Rh) . ولكن حالة الأنيميا هذه قليلة الانتشار للأسباب التالية :

١ ـــ أن الطفل الأول غالباً لا يتأثر إلا إذا كانت الأم (-Rh) قد نقل إليها في وقت ما قبل الحمل دم من النوع (+Rh) أو كان قد حدث لها إجهاض لجنين (+Rh) .

٢ ــ بعض النساء (-Rh) غير قادرات على إنتاج الأجسام المضادة
 للأنتجين (+Rh) حتى في حالة وجود هذا الأنتجين داخل أجسامهن .

ولقد اكتشف حديثاً علاج بمنع جسم المرأة من تكوين الأجسام المضادة للأنتجين (+Rh) ، وذلك بإعطائها حقنة في العضل خلال ٧٧ ساعة بعد ولادتها لطفل دمه (+Rh) . وتحتوي هذه الحقنة على أجسام مضادة تمنع كريات دم الطفل الحمراء والتي كانت قد مرت إلى اللورة اللموية للأم أثناء الولادة ، من جعل دم الأم يكون أجساماً مضادة للأنتجين (+Rh) .

المطلحـــات (Glossary)

(1)

أهماض نووية (Nucleic acids) :

مركبات كيميائية حامضية موجودة في نواة الخلية ، وتتركب من وحدات تسمى كل منها نيوكليوتيد . والأحماض النووية نوعان ، حامض نووي رايبوزي ، وحامض نووي رايبوزي منقوص الأكسجين .

أدنسين (Adenine) :

قاعدة نيتروجينية (من البيورينات) وتدخل في تركيب نوعي الأحماض النووية (DNA) .

أدينوسين ثلاثي الفوسفات (Adenosine triphosphate) :

يرمز له اختصاراً بالرمز (ATP) ، وهو مركب عضوي يحتوي على ثلاثة ذرات فوسفات ويمـد أجسام الكائنات الحيـة بالطاقة .

: (Linkage) ارتبــاط

وجود جينات معينة على كروموسوم معين ، تكون دائماً متجمعة وتنتقل من جيل إلى آخر كوحدة واحدة في جاميت واحد .

: (Bacteriophage) آكل البكتيها

فيروس يهاجم خلية بكتيريا ويهلكها .

ألِــل (Allele) :

الشكل البديل لجين ما ويقع على نفس الموقع الكروموسومي لهذا الجين .

أنجستروم (Angstrom) :

وحدة لقياس الأطوال وتساوي ١٠-١٠ من المتر .

: (Enzyme) أنسن

بروتين نشط تنتجه أجسام الكائنات الحية ، ويعمل كعامل مساعد لحفز التفاعلات الخلوية .

: (Lack of dominance) انعدام السيادة

حالة وراثية لا تسود فيها صفة على صفة أخرى في زوج الصفات المتضادة ، بل تظهر نتيجة التزاوج صفة ثالثة تكون وسطا بين الصفتين المتضادتين .

انقسام إختزالي (Meiosis):

انقسام الحلية التناسلية إلى أربعة خلايا ، وتحتوي كل خلية على نصف عدد الكروموسومات الموجودة في الحلية الجسدية لنفس النوع .

انقسام غیر مباشر (Mitosis) :

انقسام الخلية الجسدية إلى خليتين ، وتحتوي كل خلية على نفس عدد الكروموسومات الأصلية لنفس النوع .

الارتباط بالجنس (Sex-linkage)

ارتباط صغة وراثية بالجنس ، والجين المسؤول عن هذه الصفة موجود على الكروموسوم الجنسي .

(ب)

مركب يحتوي على أحماض أمينية ، وهو وحدة أيض البروتين .

بروتىن (Protein) :

مركب عضوي يتكون من أحماض أمينية .

: (Bacteria) بكتـــيها

كائنات حية تحت مجهرية وحيدة الخلية وتتبع مملكة البدائيات.

: (Plasma) ا

المادة السائلة في الدم.

بنكــــرياس (Pancreas) :

إحدى الغدد الملحقة بالجهاز الهضمي للفقاريات ، وتقوم بإفراز الأنزيمات الهاضمة والهرمونات .

بريضــــة (Ovum) :

خليــة تناسلية أنشوية ناضجــة .

: (RNA Polymerase) : (RNA) بوليحويز

أنزيم يساعد على تكوين الرسول (RNA) كقالب لـ (DNA) أثناء عملية بناء البروتين .

: (Pyrimidines) بریمیدینات

قواعد نيتروجينية تتألف من حلقة واحدة ، ومنها السيتوسين الذي يدخل في تركيب نوعي الأحماض النووية (DNA) و (RNA) ، والثايمين الذي يدخل في تركيب (DNA) فقط ، واليوراسيل الذي يدخل في تركيب (DNA) فقط .

بيوريسات (Purines) :

قاعدة نيتروجينية تتألف من حلقتين ومنها ، الأدنين والجوانين ، وتدخل في تركيب نوعى الأحماض النووية (DNA) و (RNA) .

يولوجيـا (Biology) :

هو العلم الذي يبحث في الكائنات الحيـة من جميع جوانبها .

(°C)

زاكيب أبوية (Parental Combinations)

التراكيب الجينية للأفراد التي تشبه التراكيب الجينية للأبوين وتظهر نفس الصفات .

تراكيب جديدة (Recombinations) :

التراكيب الجينية الجديدة للأفراد مخالفة للتراكيب الجينية للأبوين وتظهر صفات جديدة تختلف عن صفات الأبوين .

ترجمه (Translation)

تكوين بروتين في الرايبوزوم بأمر من M – RNA معـين .

ترکیب جینی (Genotype) :

نمط الجينات لصفة ما من الكاثن الحي .

: (Multiple alleles) تعدد البدائس

ثلاثة بدائل (جينات) أو أكثر يكون لها نفس الموقع الكروموسومي في زوج الكروموسومات المتشابه ، وتتحكم هذه البدائل في صفة واحدة .

: (Parthenogenesis) تكاثر بكـــري

نمو فرد جديد من بيضة غير مخصبة .

: (Sexual reproduction) تکاثر جنسی

نشوء فرد جديد نتيجة اندماج جاميت ذكري مع جاميت أنثوي .

: (Asexual reproduction) تكاثر لا جنسي

تكاثر دون اتحاد جاميتات أو أية مادة نووية .

انتقال حبوب اللقاح الناضجة من المتك إلى الميسم .

تلقيــع اختباري (Testcross) :

وهو التلقيح الذي يتم لتحديد التركيب الجيني لصفة سائدة لمعرفة فيما إذا كانت هذه الصفة نقية أو هجينة .

: (Cross Pollination) تلقيسح خلطي

انتقال حبوب اللقاح الناضجة من متك زهرة إلى ميسم زهرة أخرى في نبات آخر .

: (Self Pollination) تلقيح ذاتي

انتقال حبوب اللقاح الناضجة من متك زهرة إلى ميسم نفس الرهرة أو إلى ميسم زهرة أخرى في نفس النبات .

تـــوأم (Twin) :

الفردان الناتجان من نمو نصفي البويضة المخصبة أو من بويضتين مخصبتين كل واحدة مستقلة عن الأخرى .

(ث)

: (Thymine) ثاهــين

قاعدة نيتروجينية من البريميدينات وتدخل في تركيب (DNA) فقط

(ج)

: (Gamete) جامیت

خلية تناسلية تحتوي على نصف عدد الكروموسومات في الحلية الأصلية لنفس النوع ، وتشارك في عملية التكاثر الجنسي في الكاثنات الحية

: (Barr body) جسم

جسم كروماتيني صغير موجود في خلايا الإناث الطبيعيات ، وعدد أجسام بار دائماً تساوي أقل بواحد من عدد كروموسومات (×) الموجودة في الخليـــــة .

: (Antibody) جسم مطساد

بروتين تنتجه الفقاريات نتيجة دخول جسم غريب ، ويستطيع أن يتحد مع أنتجين معين .

: (Sex) جنس

أحد رتب التصنيف ويقع بين النوع والعائلة ويضم كل جنس عددا من الأنواع المتشابهة .

جـــوانين (Guanine) :

قاعدة نيتروجينية من البيورينات.وتدخل في تركيب نوعي الأحماض النووية (DNA) و (RNA) .

: (Gene) جــــين

يتكون من الحامض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين ، وهـــو الذي يتحكم في الصفات الوراثية في الكائن الحي .

: (Lethal genes) جينات قاتلة

الجينات التي تؤدي إلى موت الجنين وهو في أطواره الأولى .

: (Dominant gene) جين سيائد

الجين الذي يظهر أثره واضحاً على الشكل المظهري للفرد في الحالة الهجينة (غير متاثلة الجينات) .

جين قاصر على الذكور (Holandric gene) :

جـين محمـول على كروموسوم (Y) ، ولذلك فهو ينتقل من الأب إلى الابن .

: (Recessive gene) جين مسح

الجين الذي لا يظهر له أثراً مرثياً على الشكل المظهري للفرد في الحالة الهجينة .

(て)

حامض أميني (Amino acid) :

الوحدة الأساسية التي تتركب منها المواد البروتينية .

حامض نووي رايبوزي (Ribonucleic acid) :

ويرمز له اختصارا بالرمز (RNA) . وهو مركب عضوي يتألف من سلسلة واحدة من النيوكليوتيدات ، ويوجد في النواة والسيتوبلازم ويعمل على صنع البروتينات .

وهو ثلاثة أنواع : RNA الرسول ، RNA الناقل ، RNA الرايبوزومي .

حامض نووي رايبوزي رايبوزومي (Ribosomal RNA):

ويرمز له اختصاراً (R - RNA) . وهو الحامض النووي الرايبوزي (RNA) الذي يدخل في صنع الرايبوزوم .

حامض نووي رايبوزي رسول (Messenger RNA) :

يرمز له اختصاراً بالرمز (M-RNA) . وهو الحامض النووي الرايبوزي (RNA) الذي يحمل المعلومات الوراثية اللازمة من (DNA) إلى الرايبوزومات لصنع البروتين .

حامض نووي رايبوزي منقوص الأكسجين (Deoxyribonucleic acid):

ويرمز له اختصاراً بالرمز (DNA) . مركب عضوي يتكون من مجموعة النيوكليوتيدات التي تترتب على شكل لولب مزدوج ، وهو يسيطر على جميع النشاطات الحيوية للخلية ، وهو مخزن المعلومات الوراثية في الخلية ، ويوجد بشكل رئيسي في النواة .

حامض نووي رايوزي ناقل (Transfer RNA) :

ويرمز له اختصاراً (T-RNA) . الحامض النووي الرايبوزي (RNA) الذي ينقل الأحماض الأمينية إلى الرايبوزومات حيث يتم تحويلها إلى بروتينات.

جبسوب لقساح (Pollen grains)

خلايا تناسلية (جاميتات) ذكرية لنباتات راقية .

حيوان منسوي : (Sperm) :

خلية تناسلية (جاميت) ذكرية ناضجة .

(さ)

خريطة وراثية (Genetic map) :

خريطة تحدد مواقع الجينات على الكروموسومات .

(()

زابطة ببيدية (Peptide bond) :

رابطة بين حامضين أمينيين تكونت نتيجة تفاعل بين مجموعة الأمين (NH2) في أحد الحامضين الأمينين ومجموعة الكاربوكسيل (COOH) في الحامض الأميني الآخر .

رايبوزومات (Ribosomes) :

جسيمات صغيرة تتكون من بروتين والحامض النووي الرايبوزي . وتوجد حرة في السيتوبلازم أو مرتبطة مع الشبكة الأندوبلازمية ، ويتم فيها صنع البروتين .

(w)

: (Cytoplasm) سيتوبلازم

المادة الحية التي تشغل الحيز بين النواة والغشاء البلازمي في جميع خلايا الكائنات الحيية .

: (Cytosine) سيتوسين

قاعدة نيتروجينية من البريميدينات وتدخل في تركيب نوعي الأحماض النووية (DNA) و (RNA) .

(ش)

: (Phenotype) شكل مظهري

الصفات التي تظهر في الكائن الحي بفعل تأثير التراكيب (الطرز) الجينية والبيئة أحيانا .

(ص)

: (Non - Mendelian Character) صفة غير مندلية

صمة تورث ولا تخضع لأي من قانوني مندل.

: (Mendelian Character) مسفة مندلية

صفة تورث تبعا لقانوني مندل .

: (Dominant Character) مسفة سسائدة

الصفة التي تظهر على جميع أفراد الجيل الأول عند حدوث تلقيح بين فردين يحملان صفة ما ، بصورة متضادة ونقية ، وتظهر على ثلاثة أرباع أفراد الجيل الثاني عند حدوث تلقيح ذاتي بين أفراد الجيل الأول .

: (Recessive Character) صفة متحية

الصفة التي تختفي في الجيل الأول عند حدوث تلقيح بين فردين يحملان صفة ما بصورة متضادة ونقية ، وتظهر على ربع أفراد الجيل الثاني عند حدوث تلقيح ذاتي بين أفراد الجيل الأول .

: (Pure Character) مسفة نقيسة

إذا كان جينا الفرد لصفة ما متشابهين ، فإن همذه الصفة تكون نقيـــة .

: (Mixed Character)

إذا كان جينا الفرد لصفة ما مختلفين ، فإن هـذه الصفة تكون هجينة (مختلفة) .

صفة وراثية (Heritable - Character):

تعليمات كيميائية تنتقل من الآباء عن طريق الخلايا التناسلية إلى الأبناء في جزيئات (DNA) .

(b)

طفـــــــرة (Mutation) :

تغير ثابت في جين ينتقل بالوراثة إلى الأجيال التالية ويؤدي إلى تغير في الصفة التي يسيطر عليها ذلك الجيل ، وتعتبر الطفرة أساس التطور العضــــوي .

(2)

عامسل ريزوس (Rhesus Factor)

أنتيجينات موجودة في كرپات الدم الحمراء لبعض الناس .

عبرور (Crossing over) :

تبادل المادة الكروماتينية بين جزيً الكروماتيدان غير الشقيقين في زوج الكروموسومات المتشابه ، في الدور التمهيدي الأول للانقسام الاختزالي .

عــلم الوراثة (Genetics) :

العلم الذي يبحث في انتقال الصفات من جيل إلى آخر ، وفي تفسير الظواهر المتعلقة بطريقة هذا الانتقال .

(ف)

فائقة الأنوثة (Metafemale) :

نوع غير طبيعي من إناث حشرة الدروسوفيلا ، وعـادة ما تكون عقيمة ، وتكون كروموسوماتها الجنسية راجحة على كروموسوماتها الجسمية .

فــرد بين جنسي (Intersex) :

كائن حي يظهر بعض الصفات الثانوية الجنسية بين التذكير والتأنيث أي الكائن الحي الذي يظهر بعض الصفات المظهرية لكل من الذكور والاناث .

فيتـــامين (Vitamin) :

مركب عضوي يحتاجه الكائن الحي بكميات قليلة في عملية الأيض، ولا يمكن صنعه من الكربوهيدرات ولا الدهون ولا البروتينات في الغذاء .

فــــــيروس (Virus) :

جسم تحت مجهري ، وهو متطفل إجباري ، حيث لا يبدي أي مظهر من مظاهر الحياة خارج جسم العائل . يحتوي جسم الفيروس على جزء مركزي من (DNA) أو (RNA) ، مغلف بمركب بروتيني معقد نسبياً.

: (Phenyl Keton uria (PKU)) فينسل كيتسون يوريسا

اضطراب في عملية الأيض ، وينتج عنه تخلفا عقليا ، ويورث حسب قانوني مندل ، والجين المسؤول عنه متنح ، ويمكن علاجه في الأطفال بغذاء خصــــوصي .

(ق)

قاعدة نيتروجينية (Nitrogen base) :

مركب حلقي يحتوي على النيتروجين والكربون والهيدروجين . والقواعد النيتروجينية نوعان : البيورينات ، والبيرهيدينات .

قانون مندل الأول (قانون انعزال الصفات)

(Mendelian Principle I) (Law of segregation of Characters) :

قانون مندل الثاني (قانون التوزيع الحسسر)

(Mendelian Principle II) (Law of irdependant assortment):

إن مكونات الأزواج المختلفة من العوامل الوراثية (الجينات) تتوزع توزيعا مستقلًا عند تكوين الجاميتات .

قزحيـــة (Iris) :

الجزء الأمامي من المشيمية في العين ، وهي عبارة عن دائرة عضلية مصبوغة قطرها ١ سم تقريبا ، وتلون العين .

(4)

کروماتیک (Chromatid) :

يتكون كل كروموسوم من قسمين متشابهين تمام التشابه ، ويسمى كل قسم بالكروماتيد .

كروماتين (Chromatin) :

مادة توجد في الكروموسومات وتصطبغ بصبغات قاعدية معينة لاحتوائها على أحماض نووية . : (X - Chromosome) (X) كروموسوم

الكروموسوم الجنسي الأنشــــوي .

: (Y - Chromosome) (Y)

الكروموسوم الجنسي الذكري .

كروموسوم جسمي (Autosome) :

أي كروموسوم ليس كروموسوما جنسيا .

كروموسوم جنسي (Sex Chromosome) :

الكروموسوم المرتبط بتحديد الجنس.

کرو موسومات (Chromosomes) :

أجسام خيطية الشكل ترى بوضوح داخل نواة الخلية أثناء انقسام النواة ، وتحمل الكروموسومات كروموميرات ، وكل كرومومير يحمل جمين لصميفة ما .

وعدد الكروموسومات ثابت في خلايا جسم الكائن الحي للنوع الواحد . أما نواة الخلية التناسلية فتحتوي على نصف عدد الكروموسومات الموجودة في الخلية العادية لنفس النوع .

کروموسومان متاثلان (Homologous chromosomes)

الكروموسومان المتشابهان في الشكل والحجم ، إحداهما يأتي من الأم والآخر يأتي من الأب .

کرو مومیرات (Chromomeres) :

حبيبات صغيرة جدا مختلفة الأحجام محمولة على الكروموسومات ، ويحمل كل كرومومير جينا لصفة معينة .

: (Erythrocyte) کرية دم حمراء

كرية الدم التي تحتوي على هيموجلوبين.

كـــودون (Codon) :

وحدة الشيفرة الوراثية وتتكون من ثلاث نيوكليوتيدات.

: (Chiasma) کیسازما

نقطة اتصال الكروماتيدان غير الشقيقان (nonsister chromatids) في الكروموسومين المتشابهين أثناء عملية العبور .

()

ن (Homozygous) متأثل الجينات

وجود جينان متماثلان مسؤولان عن صفة معينة على موقع معين في زوج الكروموسومات المتشابه ، وبذلك تكون هذه الصفة نقية والفرد متماثل الجينات لهذه الصفة .

: (Heterozygous) مختلف الجينات

وجود جينان محتلفان مسؤولان عن صفة معينة على موقع معين في زوج الكروموسومات المتشابه ، وتكون هذه الصفة هجينة والفرد مختلف الجينات لهذه الصفة .

: (Punnet Square) مربع بنیت

سمي هذا المربع باسم العالم البيولوجي روبرت بنيت . وييين هذا المربع التكوينات الممكنة للجينين المتحكمين بصفة معينة والناتجين عن مشاركة كل من الأبوين ، وكل مربع فيه يبين الزيجوت الناتج من اتحاد الجاميتين .

: (Metabolic pathways) مسالك التفاعل الحيوي

تعمل الأنزيات مترابطة بعضها مع بعض ، وتترتب مجموعة الأنزيات في متواليات حسب وظائفها ، وهذه المتواليات تشكل ما يسمى بمسالك التفاعل الحيوي ، بحيث تكون المادة الناتجة من تفاعل أنزيم معين هي المادة التي يعمل عليها الأنزيم التالى .

: (universal recepient) مستقبل عسام

الفرد الذي فصيلة دمـه (AB) يطلق عليه مستقبل عام وذلك لأنه يمكن أن يأخذ دما من جميع فصائل اللم .

: (Serum)

بلازما الدم بعد إزالة الفيبينوجين وعوامل تجلط الدم الأخرى .

: (Universal donor) معطى عـــام

الفرد الذي فصيلة دمــه (0) يطلق عليه معطى عام وذلك لأنه يمكن أن يعطي دما لأية فصيلة من فصائل الدم .

: (Mendel) منسدل

عالم نباتي نمساوي (١٨٢٤ ــ ١٨٨٨م) قام بتجارب عديدة في الوراثة ، ويرجع إليه الفضل في إرساء قوانين الوراثة .

مولدات الالصاق (Antigen):

جزيئات كبيرة وتتكون من البروتين والسكريات عديدة التسكر ، وهي إذا ما دخلت جسم حيوان حفزته على إنتاج أجسام مضادة خاصة تعمل على مقاومة ذلك الأنتجين .

(0)

: (Hemophelia) نزف اللم

القابلية للنزف حتى من مجرد جرح بسيط ، والحالة الوراثية تعتمد على جين متنح مرتبط بالجنس .

: (Transcription)

صنع (M - RNA) على طول DNA القالب ، وهــذا يحتـــاج إلى طاقة يستمدها من (ATP) بمساعدة أنزيم (RNA Polymerase) .

ذرة عنصر ما لها نفس العدد الذري لذلك العنصر ، وتختلف عنــه في الوزن الذري .

نيوكليوتيد (Nucleotide) :

مركب عضوي يتكون من قاعدة نيتروجينية وسكر محماسي ومجموعة فوسفات ، وهو يشكل اللبنة الأساسية في بناء الأحماض النووية .

نيوكليوسيد (Nucleoside) :

جزيء يتكون من قاعدة نيتروجينية وسكر خماسي .

هرمسسون (Hormone) :

مادة كيميائية تفرزها الغدد الصماء مباشرة إلى الدم وبكميات قليلة لتؤثر في مختلف النشاطات الحيوية التي يقوم بها الجسم .

هرمون الأنسولين (Insulin hormone):

هرمون تفرزه جزر لانجرهانز الموجودة في البنكرياس ، ويساعد هذا الهرمون في تنظيم أيض الكربوهيدرات خاصة تحول الجلوكوز إلى جلايكوجين

هيموجلوبين (Haemoglobin) :

بروتين يحتوي على الحديد ، ويؤدي وظيفة نقل الأكسجين وثاني أكسيد الكربون في دم الحيوانات الفقارية وبعض الحيوانات اللافقارية .

(9)

وحدة عبسورية:

هي الوحدة الطولية المستعملة لتقدير المسافة الكروموسومية بين موقعين جينيين ، وهي المسافة التي تسمح بحدوث نسبة عبور مقدارها ١٠٠٠

ورائـــة (Heredity) :

انتقال الصفات المتميزة للفرد من جيل إلى آخر .

وراثة تصاليـة (Reciprocal crosses)

التزاوج الثاني الذي ينتج نفس السلالات ولكنها بالنسبة للأجناس تحمل صفات مضادة للسلالة الأولى . مثلًا : أنثى من السلالة الثانية لها صفات الذكر من السلالة الأولى ، والذكر من السلالة الثانية له صفات الأنثى من السلالة الأولى .

وسبط بسيط :

الوسط الغذائي اللازم لنمو كائن حي وحيد الحلية (كالفطر مثلًا) ويحتوي على الحد الأدنى من الغذاء اللازم لنمو هذا الكائن الحي .

وسط كامسل:

الوسط الغذائي اللازم لنمو كائن حي وحيد الحلية (كالفطر مثلًا) ويحتوي على جميع المواد الغذائية اللازمة لنمو هذا الكائن الحي .

(ي)

يوراســـيل (Uracil) :

قاعدة نيتروجينية من البريميدينات ، وتدخل في تركيب (RNA) فقيط .

المراجسيع

- Monroe W. Strickberger. Genetics. 2nd ed., Macmillan Publishing Co., Inc. New York. Collier Macmillan Publishers, London. 1976.
- John W. Kimball. Biology. 4th ed., Addison. Wesley Publishing Co., september, 1977.
- William T. Keeton. Biological Science. 2nd ed., Published simultaneously in CANADA by George J. Mcleod Limited, Toronto 1972.
- Eldon J. Gardner, and D. Peter Snustad. Principles of Genetics. 6th ed., copyright 1981, by John wiley and Sonr, Inc. Published simultaneously in Canada.
 - د. عایش محمود زیتون . مدخل إلى بیولوجیا الانسان .
 الطبعة الأولى ، عمان __ الأردن ۱۹۸۳م.
 نشر وتوزیع دار مجدلاوي .
- ٦ ـــ الأستاذ الدكتور عبد الحالق مراد . الوراثة أساسيات ومبادئ ١٩٧٩م .
 زغلول حماده خلفاء دار المطبوعات الجديدة .
- ٧ ـــ ريتشارد أ . جولدزبي . البيولوجيا ، الجزء الأول .
 ترجمة د. عدنان علاوي وآخرون . منشورات مجمع اللغمة العربيسة الأردني ١٩٨٠م .
- ٨ ـــ د. عدنان بدران وآخرون ، علم الأحياء « البيولوجيا » للمرحلة الثانوية
 كتاب الطالب الصف الثالث (الثاني عشر) استمرارية الحياة ،
 جامعة الدول العربية ، المنظمة العربية للتربية والثقافة والعلوم الطبعة
 الأولى ١٩٧٧م .

٩ ــ تألیف جولد شمدث ، ترجمة د. مصطفی طلبه .
 ماهی الوراثة ــ ١٩٦٣م ــ الناشر دار النهضة العربية .

 المعجم الموحد للمصطلحات العلمية في مراحل التعليم العام معجم مصطلحات علم الحيوان ، المنظمة العربية للتربية والثقافة والعلوم ،
 جامعة الدول العربية .

« تم بحمد الله »

سجل تحت رقم ايداع ۸۰/۱۰۵ بوزارة الاعلام سلطتة عمان